CALL NO 535 33



Grundzüge

einer .

theoretischen Spektralanalyse.

Von

Dr. Rudolf v. Kövesligethy,

Privatdocent an der Universität Budapest und Assistent am physikalischen Institute.

Mit 23 Holzschnitten und 7 Tafeln.

Halle a/S. 1890.

Druck und Verlag von H. W. Schmidt.





Ihrer Hochgeboren

Frau Baronin Geiza von Podmaniczky

geb. Gräfin Bertha von Degenfeld-Schomburg

in aufrichtiger Verehrung und Hochachtung

zugeeignet

vom Verfasser.

Inhalts-Verzeichnis.

		erte		BILE
	Vorwort.		THOUSE GOT SOME THE BOARD	42
_	I. Einleitung.	_	e) Einfache und zusammengesetzte Fälle	
	Emissionsspektrum	1	der Interferenz;	
	Herstellung des strahlenden Zustandes	8	f) gegeneinander geneigte Schwingungs-	
	Absorptionsspektrum	9	richtungen	
4.	Folgerungen aus dem Kirchhoffschen Ge-		2. Schwingungen kohärenter Punktsysteme	48
	setze	12	a) Grundgleichung und Lösung von Ber-	
	Spezielle Arten des Absorptionsspektrums .	13	nouilli;	
	Einfluss von Temperatur und Druck	14	b) Lösung von d'Alembert in allgemei-	
	Qualitative und quantitative Spektralanalyse	17	neinerer Fassung;	
	Spektralverwandtschaften	18	e) Integration der Gleichung	56
9.	Allgemeine Spektraleigenschaften	21	d) Schwingungen in einem unendlich	
	a) Spektra der Alkalien und alkalischen		langen Cylinder	61
	Erden	21	e) Schwingungen in einem begrenzten	
	b) Spektra der Erden und der Metalle .	21	Cylinder	63
	c) Spektra der Metalloide	22	. 3. Schwingungen diskreter Punktsysteme	65
10.	Anwendung der Spektralanalyse auf Astro-		a) Grundgleichungen der Theorie des	
	nomie	22	Lichtes;	
	a) Die Sonne	22	b) Verallgemeinerung derselben.	
	b) Die Fixsterne	24		80
	c) Die Nebelflecke	25	4 Besondere Eigenschaften der Schwingungen A. Reflexion und Refraktion der Strahlung	80
	d) Die Kometen	25		82
	e) Das Nord- und Zodiakallicht	25	B. Dispersion der Strahlung	04
11.	Untersuchungsmethoden der Spektra	26	a) Normale Dispersion, Gleichung von	
12.	Das ultrarote und ultraviolette Spektrum .	28	Cauchy;	
13.	Das Sonnenspektrum	29	b) anomale Dispersion, Kettelers	
14.	Reduktion der Beobachtungen	30	Theorie;	
	WY N.Y.		c) deren Verallgemeinerung;	
	II. Schwingungslehre.	00	d) der imaginäre Teil der Dispersions-	
	Theorie der schwingenden Bewegung		kurve;	
1.	Schwingungen isolierter Punkte		e) Körper mit nur einer komplexen Zone;	
	a) Die Grundgleichung der schwingenden		f) Dispersionskurven nach Ketteler.	0.0
	Bewegung;		C. Diffraktion der Strahlung	90
	b) Schwingungen im widerstehenden		D. Polarisation der Strahlung	101
	Medium;		a) Schwingungen senkrecht zur Einfalls-	
	c) größere Elongationen;		Ebene;	
	d) Kombinationsschwingungen.		b) Schwingungen in der Einfallsebene;	

		Seite	10. Du amatar alarahun aan	Seiti
D	Polarisation dei Strihlung		10 Parameterglerchungen	166
	c) Schwingungen zur Einfallsebene be		A Das Diapeische Gesetz a) Aufstellung der Gloschung	100
	hebig geneigt		b) Bestimming der Konstanten	
	d, unpolarisiertes I icht nach Reflexion		B Die Stoffmenge	170
177	e) unpol unsiertes Licht nach Brechung	105	C Dei eiste Huptsatz dei mechanischen	210
E	Doppelbrechun, der Strahlung	107	Walmetheolie	د 17
	a) Ellipsoid der gleichen Aibeit		D Die Gleichung der inneren Arbeit	176
	b) die beiden Weite dei Fortpflanzungs		L 7us immenfissing	177
	geschwindi _s keit		11 Der absolut schwarze Korper Absorptions	
5	Das Doppler che Prinzip	117	vermogen	178
	1 Bestimmung der Wellenlange	117	i) Ableitung aus dem Kinchhoffschen	
	2 Bestimmung dei Intensitat	123	(resetze	
		ļ	b) ins der Gastheome	
	III Mathematische Spektralanalyse		12 Experimentelle Pruftun, des Absorptions	
1	Das Kirchhoffsche Giundgesetz	125	gesetzes	185
	A Emissionsvermosen schwarzer Korper	126	13 Dislussion dei Spektral, leichun, in Bozu,	
	B Emissionsveimogen beliebiger Koiper	129	uf die Temperatur	186
	C Strihlungsintensitit zwischen zwei		14 Die Loclyersche Speltrelmethode	187
	Flachen	130	15 Zusummenfassun,	189
2	Gienzen des Kinchhoffschen Gesetzes	133	16 Verwindte Spel traltheorieen	191
3	Das Clausiussche Gesetz	135	1) Formely von Beequerelu Zollner	
	A Die Klichhoffschen Formeln	135	b) Theorie von Michelson	
	B Bestimmun, zus immengehon, ei		II Theorie der diskontrnumerlichen Speltra	198
	Punkte u zusammengehouger Flachen		17 Das kontinuierliche Spel trum der Grisc	199
	elemente in diei von den Strihlen		18 Verall ememente Ablertung der Spel tral	200
	durchschnittenen Fbenen	136	alcichung	201
	C Verhaltms zusammengehonger		i) Grund-leichungen der Schwingungen	
	Isl schenels ments	138	b) I estimmun, der Konst inten	
	1) Bestimming der gegenseitigen Zu		c) Zusummenhing zwischen dem Imien	
	strahlung	141	und I ontimuicilichen Spektrum	
	E Abhungiskert der Ausstrahluns von		19 Diskussion dei Gleichung für diskontinuier	
	dem umsebenden Medium	143	liche Spekti i	206
4	Zollners Folgerungen aus dem Krich		20 Emflufs der Molel ul m und Atombewegung	
	hoffschen Gesetze	145	uf das Speltium	207
	a) Emflufs der Dicke des Korpeis		i) Breite der Linien	
	b) Einflufs der Dichtigkeit		b) Anwendung des Dopplerschen Prin	
	c) Einfluss des Druckes bei konstanter		zips auf Breitenkorrektionen	
	Temperatur		c) auf Intensit itskoi rektionen	
	d) Emflufs der Comperatur		21 Die sekundaren Linion des Spektrums	213
	ei Umkehrung der Spekti illimen		ı) Das Spektrum der sekund iren Linien	
J	Uber die universelle spektralanilytische		b) Diskussion desselben	
	Bedeutun, des Cl vu svu sschen Gesetzes	151	22 Zusammenfassun, des kontinuierlichen und	
	7 7		diskontinuierlichen Speltrums	215
	I Theoric cler tontinuierhehen Spektra		ı) ciste und	
6	Die Spektralgleichung	1.3	b) zweite Form dieser Zusammenfassung	
7	Diskussion der Spektral-leichung im Bezu-		23 Dic Lockyersche Spektralmethode	217
	uf die Wellenlange	157	ı) Einheit der Stoffmensc	
	a) einfachc		b) Beliebise Stoffmense	
	b) superponierte Spektra		24 Lange der sekundaren Linien	222
8	Experimentelle Prufung d Spektral leichung	160	25 Breitenbestimmung dei Imion	224
9	5	162	26 Spcktralverwandtschuften	221
	a) aus allgemeinen Erfahrungen und		ı) Harmonische Beziehungen	
	Axiomen		b) Balmers Formel	
	b) aus kettelers Dispersions gleichung		() theoretische Begrundung derselben	

		Seite		Seite
27. Bandenspektra		229	5. Theorie der spektralanalytischen Instrumente	285
28. Lockyers basi	ische Linien	231	A. Das Spektrometer und Spektroskop	285
a) Lockyer	s Experimente, verglichen		a) Gitterspektroskop;	
	Balmer schen Formel;		b) Prismenspektroskop;	
b) Grünwa			c) Schärfe und Helligkeit des Spektrums;	
	ur	236	d) Einflufs von Temperatur, Spaltweite,	
		238	Durchbiegung;	
	tra	400	e) Krümmung der Spektralstrahlen;	
a) bei niedri			f) Spezialspektroskope.	
	er Temperatur, mit Rück-		B. Theorie der kolorimetrischen Messungen	905
	die eigene Strahlung.			265
31. Zusammenfassur	ng	241	a) Grundgleichungen für das Zöllner-	
32. Quantitative Spe	ektralanalyse	243	sche Kolorimeter;	
	nsanalyse	245	b) Bestimmung der Spektralelemente.	
	analyse	248	C. Das Spektralphotometer	300
	us der Zahl der Linien .		a. Chemische Energiemesser	300
	· ·		a) Photographische Aufnahmen;	
33. Fortphanzung d	er Spektra im Raume	250	b) Platten bester Wirkung.	
777 Dan 200	getrennte Strahlenkomplex.	İ	β . Optische Intensitätsmesser	303
	-	050	a) Methode der Vergleichung	303
	chlichtes	252	a) Spektralphotometer von Vierordt;	
	der Mischfarbe;		b) von Glahn;	
	griff im allgemeinen;		e) Bemerkungen hierzu;	
c) Diskussion	der Farbenkurve.		d) Reflexionsphotometer.	
35. Bestimmung d	es Zustandes aus dem	1	b) Methode der unmerklichen Unter-	
Spektrum		256	schiede	307
A. Feste Kör	per	257	a) Genauigkeit der Methode;	
B. Gasförmig	e Körper	258	b) Prinzip der Absorption — Keilphoto-	
C. Superposit	ion eines festen und gas-	l	meter;	
	Körpers	259	e) Prinzip der Polarisation — Spektral-	
		261	photometer des Observatoriums	
0			Kis Kartal;	
IV Theorie	der astrophysikalischen		d) Prinzip der Abblendung;	
	instrumente.		e) der Verflachung;	
		262	f) der gleichzeitigen Eindrücke. Be-	
1. Das subjektive			merkungen.	
	ten Mediums	400	γ. Thermische Intensitätsmesser	311
	ndlichkeit des perzipieren-		a) Thermometer und Kalorimeter;	
den Agens			b) Thermoelement und Bolometer.	
	chkeit für geringe Farben-		D. Photometrie des Mischlichtes	313
unterschie	de;	-	a) Keilphotometer mit Zwischen-	
c) das Auge.			schaltung;	
	nosphärischen Luft	274	b) Reduktion der Messung auf die Be-	
	der Wellenlänge;		stimmung einer Intensität und einer	
b) Absorption	des homogenen,		Wellenlänge.	
c) des Misch	lichtes;		E. Das Polariskop	316
d) Verschiebt	ing der chromatischen		Nachtrag	317
Wellenlän	ge.		I. Die Parametergleichung, wenn die Spektral-	C.T.
4. Strahlenkondens	atoren	280	elemente die Dichte implizite nicht ent-	
a) Refraktore	n	280	halten;	
b) Reflektore		283	II. Allgemeine Gleichung.	
c) chromatise	che Fehler des Kondensators	283	Erklärung der Tafeln	325
•				



Vorwort.

Veranlassend für die Entstehung dieses Buches war der Umstand, daß ich im Jahre 1884 und 1885 auf der Sternwarte O-Gyalla mit spektralphotometrischen Messungen der helleren Fixsterne beschäftigt, die Unfähigkeit empfand, die Messungen auf abstraktere Elemente als die Intensitäten der einzelnen Wellenlängen zu reduzieren. Eine Extrapolation der erhaltenen Intensitätskurve auf eine von der zeitlich vielleicht sich fortentwickelnden, daher veränderlichen Augenempfindlichkeit unabhängige Ausdehnung schien zu gewagt, die Interpretation der Resultate durch eine selbst wenige Konstanten enthaltende Reihe bedeutungslos. Durchdrungen von der lebhaften Überzeugung, dass das auch im mathematischen Sinne streng kontinuierliche Spektrum sich auch eben dieser Eigenschaft halber auf eine Funktion der Wellenlänge und weniger Parameter müsse reduzieren lassen, welche dann später als Zustandsvariabele aufgefaßt und in die Wärmetheorie eingeführt für die Astrophysik das werden müssen, was die Mechanik für die Astronomie geworden, stellte ich im Frühjahre 1885 nach Übergehen einiger schon früher angebahnten Versuche, welche meist auf der Bestimmung der Wellenlänge und Intensität wenig zusammengesetzter Gase sich bezog, Untersuchungen über den Gegenstand an, als dessen Resultat sich das Prinzip der Erhaltung der Körpereigenschaften ergab, und aus welchen sofort die fundamentale Spektralgleichung folgte. Nun begann eine Reihe schwieriger Untersuchungen teils auf eigenen Beobachtungen, teils auf Messungen beruhend, die ich aus der Literatur der Spektralanalyse geschöpft; schwierig, denn es handelte sich um den bisher noch nicht beachteten Fall des objektiven Spektrums, und kein Physiker wird behaupten, je ein der Natur und Wirklichkeit entsprechendes Spektrum, sei es mit dem Auge, der Thermosäule oder der empfindlichen Platte seiner Kamera beobachtet zu haben. Was wir sehen, ist nicht die Intensität des Spektrums, sondern nur der von der Retina absorbierte Teil derselben. Dass zwischen diesen beiden Proportionalitätsverhältnisse stattfinden, ist längst bekannt; daß aber der Proportionalitätsfaktor nicht für alle Farben derselbe zu sein braucht, ist einleuchtend. Es muste also vor Allem ein Ausdruck der Augenempfindlichkeit (oder der Empfindlichkeit eines jeden andern Reagens) gesucht werden, und da in der Erfahrung ein objekVorwort

tives Spektrum gu nicht existicit, so muste dieser Ausdruck, der naturlich nur auf den allgemeinsten Thatsuchen berühen durfte, so umgestaltet werden konnen, dass er statt der Intensität ein underes, der Beobachtung zugungliches Element enthielt

Als dieses beiriedigend gelungen wu, jedes subjektive Spektrum iuf die objektive, das allein der Wirklichkeit entspiechende, ieduzieit werden konnte, und die Erfahrung dei neuen Theorie in Allem beistimmte, selbst als es sich um ein funfin il lingeres Spektrum handelte, als die sichtbare, suchte ich die Fundamentalgleichung von den ihr noch anhaftenden Hypothesen, betreffend unseie Anschluungen über die Nitui dei Materie und des Licht ithers zu befreien. Auch dieses durfte gelungen sein, und so konnte ich nun in verhaltnismussig kurzer Zeit auf Grund der einzigen Gleichung des kontinuierlichen Spektrums das ganze Gebiet der Spektrilinalyse durchgehen, die Gleichung in ihren außersten Konsequenzen zu prufen

Is geling so, ohne wesentliche neue Hypothesen einführen zu mussen, dis Spektium fester ils gasformiger Korper als explizite Funktion des thermodynumischen Zustandes darzustellen, und umgekehrt, diesen ius den Erscheinungen des Spektrums zu berechnen. Die Lockversche Methode, die darauf gegrundete Emissionsanalyse entfaltet sich diraus in großter Einfachheit, und alle Erscheinungen des Spektrums, Wellenlangen und Zahl der auftretenden Linien, die interessanten von Lockver nicher untersuchten Linienkomzidenzen unden ihre mathematische Erklarung

Meine Studien hatten sich, mittlerweile zu Papier gebincht, zu einem stuttlichen Bande angesammelt, und die grundlegenden Abhandlungen in der unganischen Akademie der Wissenschaften bereits erschienen, glaubte ich die Resultate nicht langer zuruckhalten zu sollen

Bezuglich der gewählten Einteilung werden iber noch einige Worte am Platze sein. Ein Lehrbuch der Spektralanalyse zu geben war nicht mein Zweck, da der Praktiker seinem Ziele entsprechend deren zur Genuge findet. Ich wollte es iber auch umgehen, in den mathematischen Entwickelungen stets auf die vielleicht zu sehr naturhistorisch gehaltenen Kompendien zuruckzugreifen, und glaubte daher nur das Notigste in einer Einleitung bieten zu sollen, das zweckdienlich und unter einheitlichem Gesichtspunkte zusammenfaßbar erschien

Auf eine Theorie der schwingenden Bewegung hatte ich ungern verzichtet. Nicht daß durchaus alles dabei zur Sprache Gekommene in den spateren Kapiteln auch wirklich verwertet ware, sondern weil eine Spektralanalyse ohne vorhergehende Übung und Übersicht in dieser Art von Bewegung nicht denkbar. Die Lehrbucher der Spektralanalyse konnen diese wichtige Disziplin nicht bringen, die Kompendien der Physiker bringen sie nicht in der Form, in welcher sie dem Spektralanalytiker vorzulegen sind Und so kommt es, daß hier nicht aus einem Gedanken einer Gleichung moglichst viel abgeleitet wird sondern daß verschiedene Auffassungen beleuchtet werden, die alle noch von Nutzen sein werden

Vorwort. XI

Die mathematische Spektralanalyse, sowie die Theorie der Instrumente ist mit wenigen Ausnahmen durchaus neu.

Und nun obliegt mir noch die angenehme Pflicht einer Danksagung. Die erste — sie mußte leider ein Nachruf werden — gebührt meinem hochverehrten Lehrer, dem weil. Prof. Hofrat Theodor Ritter von Oppolzer, der, obwohl der Astrophysik ferner stehend, seinen Schüler stets in die Bahnen einer mathematischen Behandlung dieses Gegenstandes lenkte. Sein "ich sehe, Sie gehen auf dem rechten Wege", als ich die Theorie der kontinuierlichen Spektra ihm vorlegte, war mir Aneiferung und Lohn.

Die zweite den Herren Dr. Nikolaus v. Konkoly und Baron Geiza v. Pod-maniczky. An des ersteren Herrn trefflicher Sternwarte durfte ich als Observator Jahre hindurch unter wohlwollender Leitung und bewährten Ratschlägen arbeiten und forschen: ich verehre in ihm den mir freundlich gesinnten Lehrer und den eifrigsten Förderer der Astrophysik. An dem Observatorium Kis Kartal war ich nicht nur stets ein herzlich bewillkommter Gast: dem freundlichen Besitzer danke ich's, daß dieses Werk nach vielen vergeblichen Bemühen in der trefflichen Ausstattung des Herrn Verlegers erscheinen konnte; es ist in der That kaum weniger, als eine Publikation der Sternwarte selbst.

Die andere Danksagung verdient in höchstem Maße die ungarische Akademie der Wissenschaften, welche die zu mehreren Gelegenheiten vorgelegten hierher bezüglichen Abhandlungen einer strengen, doch tiefeingehenden und liebevollen Kritik unterwarf. Diesen Kritiken verdanke ich Manches, was die Übersicht des Ganzen fördern mußte, ihnen auch die Aneiferung des Weiterforschens.

Ist aber noch Unklares — und dass dem so ist, fühle ich wohl selbst am besten — stellenweise selbst Irrtümliches geblieben, so möge das durch die Neuheit und die große Ausdehnung des Gegenstandes freundlichst entschuldigt werden.

Kis Kartal, im Winter 1889.

Der Verfasser.



I.

Einleitung.

1. Emissionsspektrum.

Durch zahlreiche Erfahrungen, welche das ganze Gebiet der Chemie, einen großen Teil der Physik und selbst der mechanischen Wärmetheorie betreffen, gestützt, nehmen wir an, die Körper bestehen aus selbständigen kleinsten Teilchen, den Molekeln; diese wieder aus den kleinsten, selbständig nicht mehr denkbaren Partikelchen der chemischen Elemente, den Atomen. Aus mechanischen Gründen müssen wir dann nicht nur den Molekeln als Ganzes, sondern auch ihren einzelnen Bestandteilen, den Atomen, Bewegungen zuschreiben. Obwohl nun von den Elementen dieser Bewegung gar nichts bekannt ist, — nur für die Molekularbewegung der Gase besitzen wir eine fruchtbare Hypothese, — so läßt sich soviel doch ganz unzweifelhaft behaupten, daß dieselbe wenigstens als Mittelzustand einer endlichen Beobachtungszeit aufgefaßt, eine periodische sein muß. Denn in jedem andern Falle würde das Atom die Molekel verlassen, und diese aus dem Verbande des Molekulargefüges treten, was, da wir den Körper unverändert voraussetzen, nicht möglich ist.

Neben der Annahme einer inneren Bewegung im Körper müssen wir noch eine zweite Hypothese aufstellen, daß der Weltraum, und ebenso die intramolekularen Räume von einem elastischen Medium, dem Äther, erfüllt seien. Keine der beiden Hypothesen braucht bei dem heutigen Stande der Wissenschaft, der theoretischen Optik insbesondere, verfochten zu werden.

Die Schlüsse, welche sich aus der Annahme der beiden Hypothesen ergeben müssen, übersieht man leicht. Der elastische Äther übernimmt die Impulse der Molekeln und Atome entweder einzeln oder schon zu Mittelwerten vereint, und führt sie als periodische Schwingungen in Kugelflächen sich verbreitend fort.

Die Summe aller unter Einwirkung eines Körpers zu Stande kommenden Ätherschwingungen nennen wir unabhängig von räumlicher Trennung und unabhängig von den Reagentien, mit welchen wir sie wahrnehmen, Spektrum. Die Verallgemeinerung dieses Begriffes wird keine Missverständnisse hervorrufen, da es für die mathematische Behandlung völlig gleichgültig ist, ob man die einzelnen Strahlen nach individuellen Eigenschaften räumlich getrennt sich vorstellt, oder aber dieselben vereint beläßt. Bei Beobachtungen wird man natürlich unter Spektrum immer die getrennten Strahlen zu

verstehen haben, es ware denn ausdrucklich das Gegenteil gesagt. In solchen Fallen wollen wir gesonderte und ungesonderte Strahlenkomplexe unterscheiden

Es wird uns nun ein Leichtes sein, schon jetzt einige allgemeine Satze der

Spektra abzuleiten

Betrachten wir die Molekularbewegungen der Korper, so konnen wii wohl sagen, ohne Naheres von ihnen zu wissen, daß dieselben wenigstens quantitativ in den verschiedenen Korpern verschieden sein mussen. Jedenfalls gilt dies für die verschiedenen Aggregatzustande — als erste Eigenschaft der Korper — desselben Stoffes. Da nun verschiedene Korper gleich behandelt nicht gleichzeitig denselben Aggregatzustand annehmen, so mussen, wie wir es vorhin betont — die Molekularbewegungen überhaupt allgemein verschieden sein. Daraus folgt ein jeder Korper hat in einem bestimmten Zustande ein eigenes Spektrum, das sich von dem Spektrum eines andern Korpers in demselben Zustande zum Mindesten quantitativ unterscheidet

Die Beiechtigung aber eines quantitativen und qualitativen Unterschiedes eigiebt sich durch Betrachtung der Spektra der verschiedenen Aggregatzustande. Wir betonten, daß der Bestand eines Korpers enge mit dei Art der Bewegung seiner kleinsten Teilchen zusammenhange. Ist diese eine dei aitige, daß die Molekeln leicht ihre Gleichgewichtslage verlassen, infolge ihrer Tragheit weiteischreiten, und nur durch die Einwirkung außerer Widerstande periodischen Hindernissen begegnen, so nennen wir den so bedingten Aggregatzustand den gasformigen. Diese Definition involviert die Folgerung einer großen Freiheit dei Atome, welche durch nahegelegene Molekeln nicht beeintrachtigt werden. Es sind daher die dem Ather mitgeteilten Impulse großstenteils nur von der Bewegung der Atome abhangig. Di abei die Molekeln eines Korpeis ein inder gleich sein mussen, und die Zahl der in ihr enthaltenen Atome nicht unendlich groß sein kann, so muß das Spektrum eines Gases aus einzelnen Schwingungen bestehen, die sich (verglichen mit denselben Schwingungen desselben Gases) qualitativ nicht mehr von einander unterscheiden konnen, als die Bewegung eines Atoms von deren periodischem Mittelweite

Der feste Aggregatzustand der Korper ist bedingt durch die geringe Fieiheit der Molekeln. Sie konnen die ursprunglich eingenommene Gleichgewichtslage nicht in fortschreitender Bewegung verlassen, mussen also in ihrer periodischen Bewegung fortdauernd sich gegenseitig beeinflussen und hindern. Die dem Ather mitgeteilten Impulse werden also den verschiedensten Perioden entspiechen, der feste Korper wird einer Strahlenkomplex aussenden, in welchem auch nicht ein, von den andern Strahlen qualitativ verschieden denkbarer Strahl fehlen wird.

Der flussise Aggregatzustand steht zwischen den beiden besprochenen Die Molekeln, noch nicht frei genug, unbehindert von den benachbarten Teilchen eigene Bahnen zu beschreiben, sind auch nicht fest genug in die ursprungliche Gleichgewichtslage gebunden. In der eingeschlagenen Bahn verlieren sie bald ihre Bewegungsenergie, um in einer neuen Gleichgewichtslage wieder neuen Impuls zu erhalten. Die Atome dei einzelnen Molekeln sind aber von den benachbarten Molekeln fast ebenso beständig beeinflust, wie im festen Aggregatzustande. Wir beobachten also ein Spektrum, in welchem Strahlen von allen moglichen zwischen zwei Gienzen enthaltenen Periodendiuern der Impulse vorkommen. Dieses Spektrum wird sich also von dem der festen Korpei nur quantitativ, und qualitativ nur durch eine etwas geringere Ausdehung des Stiahlungskomplexes unterscheiden.

Spektra, welche Strahlen aller möglichen qualitativen Verschiedenheit enthalten, heißen kontinuierliche, da zwischen zwei benachbarten Strahlen kein existierender, von den beiden qualitativ verschiedener gedacht werden kann.

Spektra, welche Strahlen einer begrenzten Anzahl von qualitativ denkbaren Verschiedenheiten enthalten, heißen diskontinuierliche.

Wie wir nun die qualitativen und quantitativen Unterschiede der einzelnen Schwingungen näher definieren, ist leicht einzusehen. Hier haben wir durch eine unendliche Anzahl von verschiedenen Periodendauern der Impulse eine unendlich große Mannigfaltigkeit der qualitativen Unterschiede erklärt, und wieder durch eine endliche Zahl von verschiedenen Impulsperioden eine entsprechend große endliche Zahl von qualitativen Unterschieden. Die Qualität des Strahles ist also durch die Dauer der Periode gegeben. innerhalb welcher ein Ätherteilchen von einem Körperteilchen neue Bewegungsimpulse erhält. Wegen der nahezu unbegrenzten Elastizität des Äthers ist nach einer jeden solchen Periode ein und derselbe Punkt des Strahls in demselben Zustande. Diese Periode entspricht daher der Schwingungsdauer. Dort haben wir qualitativ gleiche Spektra für quantitativ verschieden befunden. Soll dieser Unterschied wieder durch ein Element der Bewegung erklärt werden, so können wir nur mehr die beiden Annahmen machen, daß entweder die Stärke des Impulses, oder aber die Richtung desselben verschieden ist. Wäre nun die Stärke des Impulses in beiden Fällen dieselbe, so müste eine künstliche Drehung des Körpers, und damit der Bewegungsrichtung die beiden Spektra gleich machen. Es wäre also die quantitative Verschiedenheit zweier Spektra eine Funktion der gegenseitigen Neigung der beiden strahlenden Körper, was eine Ungereimtheit ist. Die Stärke des Impulses, das heißt, die lebendige Kraft der Bewegung der kleinsten Körperteilchen ist also die Ursache der quantitativen Unterschiede der Strahlen.

Statt der Schwingungsperiode des Strahles führen wir aber ein bequemeres Element ein: die Länge des Weges, den der Strahl während zwei Impulsen im Mittel zurücklegt, und nennen diesen Weg die Wellenlänge. Statt der lebendigen Kraft der Molekularbewegung dagegen wählen wir den auf den Äther übertragenen Teil derselben und nennen diesen die Intensität. Das dritte Element, welches, wie wir sahen, wohl den einzelnen Strahl charakterisiert, doch auf das Spektrum keinen Einfluss hat, definieren wir als Polarisationsebene. Wir verstehen darunter die durch den Strahl und die anfängliche Richtung des Stosses gelegte Ebene. Dass dieselbe nicht als Bestimmungsstück des Spektrums auftritt, können wir leicht noch auf andere Weise zeigen. Wegen der unendlich großen Zahl der Molekeln und Atome, die selbst in einem kleinen Volumenelemente des Körpers enthalten ist, ist im allgemeinen anzunehmen, dass die Bewegungsrichtung der Molekeln nach allen denkbaren Richtungen des Raumes weist, wenn nicht schon eine und dieselbe Molekel innerhalb einer endlichen Zeit unendlich viele verschiedene Bahnlagen annimmt. Daraus folgt, dass die Polarisationsrichtung des Strahles in einer endlichen, doch noch so kurzen Zeit bereits alle möglichen Lagen durchläuft: der Strahl ist, wie man zu sagen pflegt, unpolarisiert, - richtiger: er ist nach einer geschlossenen Kurve polarisiert. Damit soll nur gesagt sein, daß die Richtung der Polarisationsebene eine ganz beliebige Funktion der Zeit sein kann. Die Dimensionen der Kurve sind von keinem Belange; doch die Winkelbewegung in derselben muss stets unendlich groß sein.

Allgemein haben wir also erkannt, dass ein jeder Strahl des Spektrums durch Wellenlange und Intensität gegeben ist. Das erstere Element ist nun wohl ein relativos da es von der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Strahles in dem umgebenden Medium abhangt. Diese Abhangigkeit kann aber stets mit großer Leichtigkeit berücksichtigt werden, oder darf gar vollig vernachlassigt werden, wenn man stets von demselben Medium, z B von atmospharischer Luft spricht. Wir wollen die Wellenlunge, wenn nicht das Gegenteil gesagt ist, stets auf atmospharische Luft im Normilzustinde bezogen denken.

Die beiden Variabelen des Spektrums Wellenlange und Intensität sind von ein ander vollig unabhängig. Dies ergiebt sich leicht aus unseren Ableitungen. Denn wie auch die Periode der einzelnen Impulse beschäffen sein mag, die lebendige Kruft derselben konnte von ihr erst dann abhängig sein, wenn dies auch für die Bahndimensionen der Molekel galte. Für die Annahme eines solchen Zusammenhangs fehlt über der notige Grund. Leitet man die Schwingungselemente auf analytischem Wege üb, so gelangt man stets zu der Periode als einer bestimmten Große, zu den Bahndimensionen als willkurliche Großen. Endlich haben aber auch die Versuche von Lippich i die Unabhängigkeit der beiden Elemente erwiesen. Diese sind so lehrreich, daß sie wohl verdienen naher bekannt zu werden.

In der Brennebene eines Fernrohrobjektives wird eine Spalte angebracht, welche die von der Lichtquelle ausgehenden Strahlen zu passieren haben worauf sie eine unter 45° gegen die optische Axe geneigte und der Spalte parallele plane Platte treffen Hinter dem Objektive befindet sich ein Schirm mit zwei Beugungsplatten, von welchen nun zwei Strahlenbundel austretend auf das Objektiv eines zweiten Feinrohis fallen In der Biennebene desselben befindet sich ein Planspiegel, in welchem die beiden Strahlenbundel reflektiert werden, so zwar, dass sie nun ihre fruheren Wege vertauschend wieder durch die Beugungsplatten in das erste Fernrohr gelangen, sodann an dei plinparallelen Platte Reflexion erleiden, und nach dieser in einem seitlich angebrachten Okular interferieren Vor einer dei beiden Beugungsplatten, beispielsweise dei richten. wird nun entweder durch Reflexion, Polarisation oder Absorption Lichtschwachung erzeugt Da das rechte austretende Strahlenbundel die Intentitatsanderung bei dem Austritt aus dem eisten Fernrohr erfahrt, das linke austretende aber erst, nachdem es am Spiegel reflektiert in das erste Fernrohr durch die rechte Spalte eintritt, so ist die Distanz dei beiden Schwachungsstellen gleich dem doppelten Abstand des Spaltenschirmes vom Spiegel des zweiten Fernrohrs, und kann demnach fast beliebig groß gemacht werden, wahrend die optischen Weglangen der Strahlen bei exakter Aufstellung immer identisch sind

Es konnten 005 des Fransenabstandes beobachtet werden, indem derselbe mit dem Okular betrachtet 10—15 mm betrug. Die Entfernung des Spaltenschirmes vom Spiegel wurde zu 25 m gewahlt, es war also die Distanz der Lichtschwachungsstellen 5 m. Obgleich nun die Lichtschwachung so weit als moglich getrieben wurde, zeigte sich bei keiner der oben erwähnten drei Arten der Intensitatsanderung die geringste Spur einer Fransenverschiebung, und eine solche Erscheinung trat auch dann noch nicht ein als statt des Mediums Luft ein starker brechendes angewendet wurde. Lippich fast seine Versuche in dem folgenden Satze zusammen

¹ F Lippich, Sitzungsberichte d Wiener Akad d Wissensch LXXII pag 355

In zweiter Näherung, wo bereits Hunderte von Millionenteilen einer Wellenlänge ksichtigt sind, ist die Wellenlänge des Lichtes sowohl im freien Äther, als auch send welchen ponderablen Medien unabhängig von der (Amplitude) Intensität der schwingung, also wenn die Schwingungsdauer gegeben, eine nur von der Natur des d gedachten Mediums abhängende Konstante.

In neuerer Zeit hat sich auch Dr. H. Ebert¹ mit der Frage der Unabhängigon Amplitude und Wellenlänge des Lichtes experimentell befasst. Er wendet das
p der Interferenz homogenen Lichtes bei sehr großen Gangunterschieden an, indem
ilförmige Glasplatten von resp. 7"—31" Steigwinkel und 1·256—7·495 mm Dicke
zt. Um die Lage der Interferenzstreifen möglichst genau messen zu können,
et er das Prinzip der Heliometermessungen an, indem er die keilförmigen Platten
ängsrichtung nach zerschneidet, und dann wieder mit entgegengesetzten Keilenden
anderfügt. Es ist dadurch nicht nur eine Vergleichung gleichartiger Objekte
glicht, was bei der Superposition von einem Mikrometerfaden oder einer Skale auf
terferenzfransen nicht möglich wäre, sondern es wird sich auch jede Verschiebung
'ransen bei wechselnder Intensität im doppelten Betrage kenntlich machen.

Das Resultat dieser wichtigen Untersuchung spricht Ebert wie folgt aus:

Die Wellenlänge und damit die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes ist is auf ein Milliontel genau unabhängig von seiner Intensität, wenn diese zwischen Werten 1 und 250 variiert.

Die einzelnen Beobachtungsresultate, die wir ihres großen Interesses halber vernen, lauten:

Lichtgattung	Die Helligkeit wurde herab- gesetzt bis auf	Dabei ist na Wellenlänge bis auf	achgewiesen die Konstanz der Fortpflanzungsgeschwindigkeit bis	auf
Li_lpha	1/10	1/300 000	1.0 km	
$\mathbf{H}_{\boldsymbol{\alpha}}$	1/34	1/340 000	0.9	
Naa	1/34	1/500 000	0.6	
$H_{g_{\alpha}}$	1/250	1/840 000	0.4	
Tl_{lpha}	1/20	1/860 000	0.3	
$\mathbf{H}_{oldsymbol{eta}}$	1/10	1/320 000	1.0	
$\operatorname{Sr}_{\mathcal{S}}$	1/9	1/340 000	0.9	
Hg_{eta}	1/10	1/520000	0.6	

Noch kann man endlich neben der Unabhängigkeit dieser beiden Elemente ann, wie dies auch schon kurz besprochen wurde, daß die beiden Variabeln ganz hängig von einander auf unsere Sinne einwirken. Betrachten wir hier den Gesichtsals den allgemeinsten Vermittler zwischen Strahlung und Bewußtsein, so empfinden Verschiedenheiten der Wellenlänge als Verschiedenheit von Eindrücken, die wir en nennen, Verschiedenheiten der Intensität als Stärke dieser Eindrücke. Freilich, diese unendlich groß oder unendlich klein, so nähert sich erfahrungsmäßig auch Impfindung der Farbe einer ganz bestimmten Grenze. Da aber eine unendlich e oder kleine Intensität nur ein relativer Begriff gegenüber dem Auge ist, so darf en nicht auf das physikalische Verhalten der beiden Elemente bei Annäherung ne Grenzen geschlossen werden. Da einer jeden Wellenlänge eine andere Farben-

¹ Wied, Ann. 1887, Heft 11, Bd, XXXII.

empfindung entspricht, so werden wir im folgenden haufig statt von der Wellenlange einer ganz bestimmten Strahlengattung zu reden, kurzweg von ihrer Farbe sprechen, die beiden Worte als vollig gleichbedeutend annehmen

Da Ruhe der Molekeln und Atome mit dem Zustande der absoluten Nulltemperatur identisch ware, so konnen wir wohl schließen, daß ein jeder Korper von der tiefsten denkbaren Temperatur an bis zu dem Zustande, da er durch Temperatur-erhohung beeinflußt aufhort, derselbe Korper zu sein, ein Spektrum besitzen musse, doch nicht immer sind wir im Stande, dasselbe auch zu beobachten Herrscht im Nullzustande absolute Ruhe der Korperteilchen, so muß zunehmender Temperatur zunchmende Geschwindigkeit der Molekulubewegung entsprechen, da wir bisher nicht nur keinen zureichenden Grund gefunden, die lebendige Kraft diesei Bewegung als eine mit Maximis und Minimis behaftete Funktion dei Temperatur zu betrachten, sondern im Gegenteile geradezu beide Begriffe identifizieren mußten Es wird daher mit wachsender Temperatur die Intensitat des Spektiums zunehmen, und die zwischen zwei Impulsen verstreichende Zeit, mithin auch die Wellenlunge, neben dem Bestande des großeren Wertes derselben, kleiner weiden Bei tiefen Temperaturen werden wii hauptsachlich große, bei hohen Warmegraden kleine Wellenlungen überwiegend vorfinden die Strahlung eines allmalich hoher und hoher temperierten Korpers aufeinanderfolgend die Empfindung von Warme und Licht verursacht, sodann abei die bei Entdeckung der Spektralanalyse bekannten lichtempfindlichen Substanzen chemisch verandert, so nannte man Spektra mit vorwiegend großen, mittleien und kleinen Wellenlangen kalorische, optische und chemische Spektra Heute ist diese Einteilung von keiner physikalischen Bedeutung mehr, da die Linheit des Spektrums allgemein anerkannt ist, und wir im Stande sind, lange und kurze Wellen sichtbai zu machen, lange Wellen chemisch, kurze kalorisch wirkend daizustellen Diese Unterschiede liegen daher, da sie sich — wie die kurz angefuhrten Erfahrungen beweisen — von dem Spektrum unabhangig bezeigen, blos in der Individualität der zur Wahinehmung benutzten Reagentien Doch behalt man der Bequemlichkeit halber gerne diese Einteilung bei, mit dem Unterschiede, dass man die Spektra auf das optische allein bezieht, also von einem optischen Spektrum spricht, welches sich von Blau bis Rot, von Wellenlange 0 39 bis 0 76 Tausendstel eines Millimeters erstreckt, und statt des kalonischen das ultrarote, statt des chemischen das ultraviolette Spektrum setzt Dieses erstreckt sich nach dem heutigen Stande der Untersuchungsmethoden von 01° bis 039, jenes von 076 bis 270 Tausendstel Millimeter Da wir stets Wellenlangen von der besagten Großenordnung begegnen werden, so wird es unsein Erfahrungen nach am zweckmassigsten, das Tausendstel des Millimeters als Einheit der Wellenlange zu wahlen

Wir haben gesehen, wie sehr die Wahrnehmung eines Spektrums mit der Individualität des Beobachtungsreagens zusummenhangt, so zwar, daß ein gegebenes Spektrum als für das eine gar nicht existielend betrachtet werden kann, während es auf das andere lebhaft einwirlt. Da nach unserer Definition des Spektrums dieses von der Art der Währnehmung unabhängig sein mußte, so haben wir zwischen scheinbarem und währem Spektrum zu unterscheiden. Da sich aber die meisten und wichtigsten Untersuchungen auf das sichtbare Spektrum beziehen, so wollen wir mit Rucksicht auf den Beobachter vielleicht zweckmaßiger noch die beiden, den früheren synonymen Bezeichnungen des subjektiven als scheinbaren, und des objektiven als währen Spektrums einführen. Da wir von einem direkt oder projiziert beobachteten Spektrum, die gewohnlich

als subjektiv und objektiv bezeichnet zu werden pflegen, gar nicht zu sprechen haben, steht eine Verwechselung nicht zu befürchten.

Wir wollen nun einen neuen Begriff definieren, und sogleich einige interessante Folgerungen über die Beziehungen der beiden letztgenannten Spektra ziehen.

Das Verhältnis der objektiven zur subjektiven Intensität desselben Strahls heißt die Empfindlichkeit des angewendeten Reagens.

Wir betrachten nun ein beliebiges kontinuierliches Spektrum; wir fanden dasselbe (objektiv) aus theoretischen Gründen kontinuierlich, und zugleich zeigt auch die Beobachtung dieselbe Erscheinung für das subjektive Spektrum. Daraus folgt der Satz:

Die Empfindlichkeit eines jeden Reagens, welches das subjektive Spektrum eines strahlenden festen Körpers kontinuierlich darstellt, ist eine kontinuierliche Funktion der Wellenlänge.

Die Kontinuität ist hier stets im spektralen Sinne zu nehmen, und fordert außer dem mathematischen Begriffe auch noch die Abwesenheit von auffallenden Intensitätsmaxima oder Minima. Umgekehrt folgt aber auch aus der erwähnten Beobachtungsthatsache die Kontinuität der objektiven Spektra fester Körper. Denn wäre dieses Spektrum nicht kontinuierlich, so könnte das entsprechende subjektive Spektrum dann und nur dann kontinuierlich erscheinen, wenn sich die Maxima und Minima der Empfindlichkeitsfunktion der Wellenlänge und Intensität nach mit den Minimis und Maximis des objektiven Spektrums deckten. Ein solcher Zusammenhang für alle festen Körper beliebigen Zustandes mit der Empfindlichkeit eines einzigen Reagens annehmen zu wollen, wäre aber widersinnig; daher muß das objektive Spektrum fester Körper ein kontinuierliches sein.

Da die Intensität eines Strahles mechanisch erklärt war, so wollen wir dieses Element stets nach absolutem Maße genommen denken. Und zwar wählen wir als Einheiten: das Millimeter, das Milligramm und die mittlere Zeitsekunde. Einheit der Intensität ist die lebendige Kraft eines homogenen, in der Wellenlänge 0-001 Tausendstel Millimeter ausgedehnten Strahlenkomplexes vom Querschnitte 1 Quadratmillimeter, welche in Arbeit verwandelt in einer mittleren Zeitsekunde ein Milligramm auf ein Millimeter Höhe hebt. Wir werden später sehen, daß sich die Intensität in dieser Weise in der That bestimmen läßt. Die subjektive Intensität kann natürlich nur durch die Stärke der hervorgebrachten Empfindung oder Einwirkung gemessen werden. Ein durch Beobachtungen bestimmbarer Reduktionsfaktor wird die gemessene Intensität auf die objektive zurückführen. Man hat daher den Satz:

Der reziproke Wert der Empfindlichkeit eines Reagens ist das subjektive Äquivalent der objektiven Intensität.

Dieses Äquivalent ist nach dem früheren ebenfalls eine kontinuierliche Funktion der Wellenlänge.

Im folgenden wird bei Besprechung der experimentellen Ergebnisse der Spektralanalyse stets das subjektive Spektrum zu verstehen sein. Bei der Behandlung theoretischer Aufgaben werden wir jedoch immer auf das objektive Spektrum Bezug nehmen.

Die Ausdehnung des Spektrums nach Wellenlängen, soweit wir es heute kennen, war gegeben; es ist nun von Interesse zu sehen, innerhalb welcher Grenzen der Temperatur ein der Beobachtung zugängliches Spektrum zu Stande kommt.

Diese Frage beantwortet für das Emissionsspektrum Drapers $^{\rm 1}$ ım Jahre 1847 entdeckte Gesetz

Alle Korper beginnen bei derselben Temperatur Stiahlen deiselben Wellenlunge zu emittieren Die Strahlenemission beginnt für das tiefste Rot bei etwa 798° der absoluten Skale, unabhangig von der Natur der Korper, bei 1443° treten bereits ultriviolette Strahlen auf Daraus folgt, daß Korper, welche ein sichtbares Spektrum liefern sollen mindestens auf 798° erwarmt sein mussen, es ware denn, daß sie durch Fluoreszenz oder elektrische Einwirkung schon bei einer viel tieferen Icmperatur leuchtend wurden Da es dem amerikanischen Gelehrten Langley gelungen ist, selbst Wellenlangen des strahlenden Eises nachzuweisen, so ist die Temperaturgrenze, innerhalb welcher wir Spektra beobachten konnen, sehr weit gesteckt Denkt man aber in die ungeheure Temperatur der Sonne, und die Bedeutung des spater zu besprechenden Kirchhoffschen Gesetzes, so konnen wir diese Grenze nach oben und unten belicbig weit ausdehnen

2 Herstellung des strahlenden Zustandes

Um die Spektra nach Willkui beobachten zu konnen, mussen wir im Stande sein, so auf die Korpermolekeln einzuwirken, daß sie Strahlen der gewunschten Beschaffenheit emittieren. Wir erreichen dies auf zweierlei Art durch Temperatuierhohung des Korpers, und durch die Einwirkung einer underen Strahlung auf den Korper

Im ersteren Falle bringen wir den Korper mit einei Warmequelle von bekanntei Temperatur in Beruhrung, oder setzen ihn elektrischen Einwirkungen aus. Im zweiten Falle beobachten wir die bekannte Strahlung eines fremden Korpers, die den zu untersuchenden ganz, oder wenigstens teilweise durchdrungen hat

Die allgemein benutzten Warmequellen sind, nach ihren absoluten Temperaturen geordnet, die folgenden

Alkoholflamme mit weniger als 2270°, die nichtleuchtende Flamme des Bunsenbrenners mit 2570°, Hydrogenflamme mit weniger, Knallgasflamme mit mehr als 3270° elektrisches Kohlenlicht mit 4300°-5300°

Wunschte man Flammen, deren Temperatur zwischen denen der angegebenen liegen, so kann man verschiedene Stoffe nicht nur in atmospharischer Luft verbrennen, sondern auch in anderen Gasen, so z B Chlorgas in Wasserstoff, Schwefelwasserstoff in atmospharischer Luft

Die Elektrizität lassen wir ebenfalls auf zwei verschiedene Weisen auf die Korper einwirken Entweder benutzen wir sie als Leiter, wo sie dann durch ihren Widerstand betrachtlich erwarmt werden, oder wir beobachten den Funken, der zwischen den aus dem gewunschten Korper gebildeten Polen, oder in dem zu untersuchenden Gase überspringt Beidemal werden Partikelchen glühend — im ersteren Falle bei hoherer, im letzteren bei tieferer Temperatur

Phil Mag 30 p 345 1847 vergl hiermit H F Weber Wied Ann 32 p 256 1887

Ganz besonderes Interesse bietet der Fall, wo ein Gas als Leiter benützt wird. Wiedemann und Hasselberg beobachteten hierbei die außerordentlich tiefen Temperaturen unter 370° der absoluten Skale, bei der also nach dem Draperschen Gesetze ein eigentliches Glühen noch nicht eintreten kann. Wir können daher zur Erklärung dieser Erscheinung nur annehmen, daß der Äther, der ebenso ein Träger elektrischer Wirkung zu sein scheint, wie er es für die Lichtstrahlung in der That ist, direkt auf die Atome einwirkt, ohne die Molekeln bemerkenswert zu beeinflussen. Es entsteht daher gewissermaßen ein mechanisches Glühen ohne Temperaturerhöhung. Der einzige Beleg aber, der neben dieser Hypothese erbracht werden kann, ist die erfahrungsgemäße Zersetzung chemischer Verbindungen durch den elektrischen Strom ohne beträchtliche Wärmeentwickelung.

Da der Temperatur des elektrischen Kohlenbogens selbst die schwerflüssigsten Stoffe nicht widerstehen können, so sind wir in der That im Stande, die Körper nicht nur zur Emission eines kontinuierlichen Spektrums zu zwingen, sondern wir können sie sogar in Gase verwandeln, und die so entstehenden diskontinuierlichen Spektra der Untersuchung unterziehen.

Die Einwirkung fremder Strahlung auf einen Körper bekundet sich als die Erscheinung der Fluoreszenz, der Phosphoreszenz, Kalorenszenz und Absorption. Manche Stoffe haben in besonders hervorragendem Maße die Eigenschaft, die Wellenlängen der auffallenden Strahlung im Falle der Fluoreszenz und Phosphoreszenz zu verlängern, im Falle der Kaloreszenz zu verkürzen. Zwischen Fluoreszenz und Phosphoreszenz besteht dann nur der Unterschied, daß das Selbstleuchten ebenso lange oder länger andauert, als die Einwirkung der fremden Strahlen. Diese Eigenschaft einiger Körper ist in hohem Grade geeignet, die Grenzen des sichtbaren Spektrums auszudehnen, und so auch Teile des ultravioletten und ultraroten Spektrums der unmittelbaren Sinneswahrnehmung zugänglich zu machen.

3. Absorptionsspektrum.

Fällt irgend ein bekannter Strahlenkomplex, z.B. das kontinuierliche Spektrum eines Körpers, auf einen zweiten Körper von ganz beliebiger Temperatur, so bringen die Bewegungen der kleinsten Teilchen desselben Veränderungen in dem ursprünglichen Strahlenkomplexe hervor, die wir näher untersuchen wollen.

Zunächst ist klar, dass die auffallende Schwingung im Innern des Körpers Atomund Molekularbewegungen antreffen wird, deren Impulsperioden mit der Schwingungsdauer des auffallenden Strahles entweder übereinstimmen, oder aber von dieser verschieden sind. Stimmen sie überein, so erhält das Körperteilchen in regelmäßigen Perioden stets in demselben Punkte seiner Bahn und nach derselben Richtung Bewegungsimpulse vom auffallenden Strahle. Die Bewegung dieses Teilchens wird also auf Kosten der Intensität des auffallenden Strahls vergrößert, und man sieht auf den ersten Blick, dass dieser Intensitätsverlust desto bedeutender ausfallen wird, je regelmäßiger die Periode der Atomimpulse ist.

Ist dagegen Impulsperiode und Schwingungsdauer von einander verschieden, so trifft das Ätherteilchen das Atom erst nach einer Zahl von Perioden, welche durch ein Multiplum der beiden Perioden gegeben ist. Dabei verliert natürlich der auffallende Strahl bedeutend weniger von seiner Intensität. Wir benutzen nun diese Eigebnisse zur Erklaung der Absorption in Gasen und festen Korpern

Die Atome der Gase vollfuhren, wie wir bereits gesehen haben, fiele und sehr regelmaßige Schwingungen, wahrend durch die Molekularbewegung nur ein schrischwiches kontinuierliches Spektrum entstehen kann. In dem kontinuierlichen Spektrum, welches das Gas durchdrungen hat werden also ganz besonders jene Strahlen eine außer ordentlich geringe Intensität besitzen, deren Wellenlange gleich ist derjonigen, welche die Atome selbst erzeugt hatten. Diese schwacheren Strahlen erscheinen also des Kontrustes halber dunkel. Je freier die Atome sind, desto kleiner werden die Abweichungen der Wellenlange von einem mittleren Werte derselben, die desto schafer begrenzt erscheint die Spektrallinie, — wenn wir unter Linie ganz allgemein eine Schwingung von außer-ordentlich geringer Wellenlangenausdehnung verstehen

In den festen Korpern besitzen die Atome zichlich unfleie Schwingungen, die sich in einer weiten Grenze um den Mittelwert der Wellenlunge gruppielen. In dem durchgehenden Spektrum werden also nicht bloß einzelne Stiahlen, sondern ginze Strahlenkomplexe geschwacht, die der Wellenlange nach desto weniger scharf begrenzt sind, je unfreier die Atome sich bewegen. Aber auch das kontinuierliche Spektrum wird im Ganzen geschwacht denn zu der Bewegung einer jeden Molekel gescllt sich ein Strahl des auffallenden Komplexes, der qualitativ dieselben Bewegungselemente besitzt Nur wird die Einwirkung des Strahles auf die Molekel nicht lange und wein konnen, denn wegen der Unfreiheit der Molekeln der festen Korper konnen diese dieselben Bewegungselemente nur unendlich kurze Zeit hindurch unge indert beibehalten

Ahnliches gilt auch von den Flussigkeiten

Wir haben dahei den ganz allgemein geltenden Satz

Ein jeder Korper schwacht in dem ihn durchdringenden kontinuierlichen Spektrum alle Strahlen jener Wellenlangen, die er bei demselben Zustande selbst zu emittieren im Stande ist

An der Hand dei Erfahrung eigiebt sich dalaus ein Satz von hochstei Wichtigkeit wir finden namlich, daß die Wellenlangen der Strählen eines und desselben Stottes dieselben sind ob sie nun durch Emission oder Absolption wahrgenommen werden. Da nun die Temperaturgrenzen der beiden Arten von Spektia beliebig weit auseinandergezogen werden konnen, so gilt der Satz

Die Wellenlange der Schwingung ist von der Temperatur unablingig

Durch die Einfuhlung der Absorption haben wir nun ein Mittel gefunden, die Spektrum bei jeder behebigen Temperatur wenigstens qualitativ untersuchen zu konnen wir brauchen nur noch zu erforschen, wie weit diesei Satz auch von dei Intensitit der Strahlen gultig ist. Das Resultat ergiebt sich leicht aus dem Prinzipe der Fihaltung dei lebendigen Kraft wendet man dasselbe auf die Intensität an, so muß für jede Wellenlange gelten. Die Summe der Intensitäten des auffallenden Strahls und dos Strahls welchen der absorbierende Strahl bei derselben Temperatur selbst emittiert, ist gleich der Intensität des durch den Korper hindurch gegangenen Strahls, mehr der im Korper absorbierten Intensität des auffallenden Strahls. Diese absorbierte Intensität ist natuilich — wie wir schon früher sahen — in Molekulaibewegung, also in Wurme übergegangen. Da eine solche Gesetzmaßigkeit, wie betont, für alle Wellenlungen gelten muß, so kann stets die Intensität des von dem Korper selbst emittierten Strahls bestimmt werden, wenn wir die Intensität des auffallenden und des durchgegangenen

Strahls derselben Wellenlänge kennen, und die durch die Absorption des ersteren hervorgebrachte Wärmezunahme messen könnten. Statt des in Wärme übergegangenen Intensitätsanteils können wir aber unmittelbar die ihm proportionale Absorptionsfähigkeit des Körpers einführen; kennen wir diese als Funktion der Wellenlänge, so ist auch aus dem Absorptionsspektrum das Emissionsspektrum für die betreffende Temperatur ableitbar, und wir können somit den Satz aussprechen:

Das Emissionsspektrum eines beliebigen Stoffes ist bei jeder beliebigen Tem-

peratur darstellbar.

Spektra der in diesem Abschnitt besprochenen Form werden Absorptionsspektra oder Umkehrspektra genannt, da die entsprechenden Stellen des Absorptions- und Emissionsspektrums einander entgegengesetzt hell und dunkel erscheinen. Die Absorption des kontinuierlichen Spektrums, welche natürlich wie dieses eine kontinuierliche Funktion der Wellenlänge ist, heißt allgemeine Absorption. Die Absorption des diskontinuierlichen Spektrums heißt elektive oder auswählende Absorption.

Das früher aufgeschriebene Gesetz über den Zusammenhang von Emission und Absorption wurde zuerst von Kirchhoff auf Grund strenger mathematischer Deduktion in der Form ausgesprochen:

Das Verhältnis zwischen dem Emissionsvermögen und dem Absorptionsvermögen einer und derselben Strahlengattung ist für alle Körper bei derselben Temperatur dasselbe.

Damit war der theoretische Grund zur Spektralanalyse gelegt. Wie aber große Wahrheiten meist im Laufe der Zeit heranreifen, so war es auch mit dem besprochenen Gesetze.

Schon Euler hatte in seiner "Theoria lucis et caloris" das Prinzip ausgesprochen, daß ein jeder Körper Licht von solcher Wellenlänge absorbiere, in welcher seine kleinsten Teilchen selbst oscillieren. Foucault gelang es bereits, die Umkehrung des Natriumspektrums zu beobachten, und Ångström stellte schon im Jahre 1853 den Satz auf, daß die Lichtstrahlen, welche ein Körper absorbiert, genau dieselben seien, welche er im glühenden Zustande selbst auszusenden vermag. Freilich hatte Ångström unterlassen hinzuzufügen, daß die Temperatur in beiden Fällen dieselbe sein müsse.

Absichtlich angestellte Umkehrungsversuche rühren auch von Stokes her, und besonders von Balfour Stewart, dessen daraus gezogene Resultate sehr nahe mit Kirchhoffs Folgerungen übereinstimmen.

Wir müssen schließlich noch der Fraunhoferschen Beobachtung gedenken, nach welcher die Natriumlinie ganz genau mit der dunklen Linie D des Sonnenspektrums koinzidiert, sowie der Vorlesungen W. Thomsons an der Glasgow university 1852—53 gehalten, welche bereits alle Folgerungen besprechen, welche die Umkehrung des Natriumspektrums nach sich zieht.

Nachdem im Jahre 1860 Kirchhoff seine Untersuchungen über das Verhältnis von Emission und Absorption veröffentlichte, waren es besonders Wüllner und Zöllner, welche die weitgehendsten Folgerungen daraus schlossen. Die Versuche über den Einfluß von Druck und Temperatur bestätigten immer mehr das aufgestellte Gesetz und insbesondere die schönen Erfahrungen Franklands und Lockyers auch die Folgerungen Zöllners über die Reduzierbarkeit der Spektra.

4 Folgerungen aus dem Kirchhoffschen Gesetze

Um das für gleiche Wellenlangen und gleiche Temperaturen konst inte Verhaltunger Emission und Absorption nahei zu bestimmen, nehmen wir an es gube Konper welche selbst in den dunnsten Schichten alles auf sie auffallende Licht absorbieren. Die der Absorptionskoeffizient das Verhaltnis des absorbierten Lichtes zur unffallenden Lichtmenge ist, so ist für solche Korper, die wir absolut schwarze Korper nehmen der selbe der Einheit gleich. Man sieht daher daß das obige Verhaltnis gerade die Finission des absolut schwarzen Korpers darstellt, welche eine Funktion der Wollenlunge und der Temperatur allein ist

Die Form dieser Funktion ist bislang noch unbekannt man kann abei ins den Erfahrungen über die Spektra dunkler Koiper einige allgemeine Eigenschaften der selbe u

ableiten Durch ahnliche Schlusse, wie wir sie schon gezogen, folgt

Die Funktion, welche die Emission eines absolut schwaizen Korpers durstellt kurz auch e-Funktion oder Kirchhoffsche Funktion genannt, ist eine kontinuierliche Funktion der Wellenlange und der Temperatur Bei konstanter Temperatur kann sie keine auffallende Maxima oder Minima für veranderliche Werte der Wellenlunge innehmen, und für konstante Wellenlange konnen solche spektrale Diskontinuitaten uneh für wechselnde Temperatur nicht vorkommen

Bei gegebener Temperatur nimmt die Funktion für wichsende Wellenlangen zu

bei fester Wellenlange wachst sie mit wachsender Temperatur

Fur kleine Werte der Temperatur und gegebene Wellenlunge ist die Funktion nahezu Null, je kleiner die Wellenlange, desto hoher muß die Temperatur sein dinnit die Funktion eben verschwinde. Da nun das Absorptionsvermogen bei keinem einzigen Korper gleich Null sein kann so muß das Emissionsvermogen für eine bestimmte Wellenlange bei tiefer Temperatur Null werden. Sobald abei für diese Wellenlange bei wachsender Temperatur die Kirchhoffsche Funktion einen endlichen Wert annimmt ist auch bereits das Emissionsvermogen für diese Wellenlange von Null verschieden. Das heißt

Alle Korper fangen bei derselben Temperatur an, Strahlen einer gegebenen Wellenlange auszusenden

Je kleiner die Wellenlange, für welche die Emission beginnt, desto holier mutsdie Temperatur sein. Der Kirchhoffsche Satz, dehnt also das Drapeische Gesetzwelches ursprunglich nur für feste Korper experimentell bewiesen wir, auch auf flussige und gasformige Karper aus, und erteilt ihm den Wert eines theoretisch bewiesen in Gesetzes

Da das Absorptionsvermogen stets ein echter Bruch ist, so folgt auch, dats die Spektrum des absolut schwarzen Korpers in allen seinen Teilen unter allen denkbaren Spektra derselben Temperatur das intensivste ist, und umgekehrt sind in einem Teile derselben Wellenlange die Spektra eines absolut schwarzen und irgend eines andern Korpers gleich so besitzt der letztere Korper die hohere, und zwar die um so hoheren Temperatur, je kleiner sein Absorptionsvermogen ist

Die Kirchhoffsche Funktion wurde im spektralen Sinne für kontinuierlich befunden Da nun die Emission mancher Korper eine diskontinuierliche ist, so folgt, daß das Absorptionsvermogen als Funktion der Wellenlange genau dieselben Diskontinuitäten besitzen müsse. Wenn also ein Körper eine gewisse Strahlengattung besonders reichlich emittiert, so wird er dieselbe Strahlengattung auch sehr energisch absorbieren können. Daraus schloß Kirchhoff auf die Möglichkeit der Umkehrung der Spektra, die wir schon zu besprechen Gelegenheit hatten:

Das Verhältnis von Emission und Absorption ist vom Drucke unabhängig; nicht so aber die einzelnen Funktionen. Für das Absorptionsvermögen können wir die Form der Druckfunktion leicht aufstellen, da bei gleichbleibender Temperatur die in die Gesichtslinie fallende Anzahl der absorbierenden Körperteilchen dem Drucke proportional ist. Nennt man das Komplement des Absorptionsvermögens zur Einheit, also die von der Einheit der auffallenden Lichtmenge nach der Absorption übrigbleibende Lichtmenge den Durchlässigkeits- oder Transmissionskoeffizienten, so findet man, wie wir später sehen werden:

Der Logarithmus des Transmissionsvermögens ist dem Drucke proportional.

Je größer also der Druck oder die Dichtigkeit des Körpers, desto mehr nähert sich das Absorptionsvermögen der Einheit, also das Emissionsvermögen dem des absolut schwarzen Körpers. Daher erklärt sich das kontinuierliche Spektrum der Körper überhaupt, die Intensitätszunahme der Spektrallinien der Gase, und wenigstens aus subjektiven Kontrastgründen auch die Erbreiterung derselben bei zunehmendem Drucke.

5. Spezielle Arten des Absorptionsspektrums.

In besonders energischem Maße sahen wir Absorption auftreten, wenn die auf den Körper fallende Strahlung mit dessen eigenen bei der betreffenden Temperatur möglichen Wellen gleiche Periode besaß. Es war aber zugleich betont, daß Absorption auch noch dann stattfinden müsse, wenn Multipla der Perioden sich begegnen, und der gegebenen Erklärung nach ist es leicht einzusehen, daß die so stattfindende Absorption desto stärker sein müsse, je einfacher das Periodenverhältnis ausdrückbar ist. Infolge dieser Absorption, die man im Gegensatze zu der direkten der gleichen Wellenlängen die indirekte nennen könnte, entstehen im Innern des Körpers neue Schwingungen, deren Wellenlängen sich in einem eng mit dem Verhältnisse der Perioden verknüpften Gesetze ausdrücken lassen. Diese neuen Strahlen treten aus dem Körper heraus, und werden, falls sie zwischen die jetzt zugänglichen Grenzen des Spektrums fallen, als Phosphoreszenz- oder Fluoreszenzstrahlung wahrnehmbar, je nachdem ihre Dauer die der fremden Strahleneinwirkung übertrifft, oder aber derselben gleichkommt.

Aus dieser Erklärung folgt nun, dass nur ein vom Körper absorbierter Strahl diese Erscheinungen hervorzurusen im Stande ist, nicht aber, das jeder absorbierte Strahl sie auch wirklich erzeugt. Denn es gehört hierzu eine solche Molekularstruktur des absorbierenden Körpers, die indirekte Absorption ermöglicht. Beide Folgerungen bestätigen die Erfahrungen besonders Stokes' und Becquerels. Bezüglich der zweiten muss aber bemerkt werden, dass die indirekte Absorption, die gewis in irgend einem Masse, eine allgemeine Eigenschaft der Materie ist, nicht immer durch Fluoreszenz wird nachweisbar sein, da die Bedingungen der Wahrnehmbarkeit nicht eingehalten werden können. Und in der That weisen die von Becquerel angestellten Versuche darauf hin, dass die Phosphoreszenz eine viel allgemeinere Eigenschaft der Materie ist, als man allgemein anzunehmen geneigt wäre.

Was nun die Intensitat dieses Fluoieszenzlichtes anbelangt so ist dasselbe jedenfalls durch die eigene Wellenlange und die des auffallenden kontinuierlichen Strahlenkomplexes ausdruckbar. Es kann also im allgemeinen nicht dieselbe Funktion der Wellenlange sein durch welche ein kontinuierliches Spektrum fester gluhender korpei ausdruckbai ist. Dai aus folgt, daß wir es hier ebenfalls mit einem subjektiven, komplizierten Spektrum zu thun haben, welches auf das wahre, auffallende Spektrum erst dann reduziert werden kann, wenn sowohl die Wellenlange des auffallendeu als des ausgestrahlten Lichtes bekannt ist

Im Grunde genommen haben wu es also mit Eischeinungen dei Summutionsund Differenzschwingungen zu thun, da nun den letzteren unter sonst gleichen U_m -standen die großere Wellenlange entspricht, so konnen wir folgende Sitze aufstellen

Im allgemeinen eizeugen Strahlen kleiner Wellenlangen durch Differenz-, Strahlen großer Wellenlangen durch Summationsschwingungen Fliosphoreszenzlicht innerhalb der Grenzen des sichtbaren Spektrums

Die letzteie Erscheinung nennt man Kaloreszenz Beide zusammen sind in hohem Giade geeignet, die Gienzen des sichtbaien Spektium beiderseits zu eiweitern, und besonders gilt dies von den Absorptionsspektia, wo es zumeist auf die genaue Bestimmung der Wellenlange des absorbierten Strahles ankommt. Es ist namlich klar, daß die dunklen Linien eines Umkehrungsspektrums auch in der erregten Strahlung dunkel erscheinen mussen, wahrend helle Linien nicht unbedingt sichtbai zu sein brauchen

In besonders hohem Maße sind fluoreszierend Uranglas, kaloreszierend Chlorophyll, Naphtalinrot, wahrend einige Substanzen, z B. Chamaeleinrot, beide Figerisch iften innerhalb der Grenzen des sichtbaren Spektrums vereinigen

Stokes, der die Fluoreszenzeischemungen zueist eingehend untersuchte, kam zu dem experimentellen Eigebnisse daß die Fluoreszenz, durch kurzwellige Strahlen erregt, diese stets in lange Wellen verwandelt. Wenn nun auch dieser Satz dem Vorigen nach Berichtigung bedarf. I ann er doch, zumal in Fallen der Anwendung, ils meist zutreffend betrachtet werden.

6 Einfluss von Temperatui und Druck

Schon die ersten Entdeckei dei Spektialanalyse wiesen darauf hin, daß Druckund Temperaturanderungen die Wellenlangen der Strahlen zwar nicht, desto energischer
aber die Intensität und Breite dei Limen verandern so daß durch das Auftreten und
Verschwinden von Limen oft das Spektium ein anderes geworden zu sein scheint
Untersuchen wir nun diese Veranderungen etwas eingehender, indem wir zunachst die
Annahme machen wollen, daß die Zustandsanderung des Gases — denn wir reden jetzt
von diskontinuierlichen Spektia — von keinem wesentlichen Einflusse auf seine Molekularstruktur ist

Zunahme der Temperatur ist identisch mit Zunahme der lebendigen Kraft der Bewegung kleinster Korperteilchen. Es wird also die Intensität der Linien zunehmen, die Zahl derselben, da infolge vergroßerter Helligkeit vorher nicht wahrnehmbare Schwingungen nun intensiver auftreten, wachsen, und die Begrenzung des Spektrums in der Richtung der abnehmenden Wellenlangen ausgedehnt werden. Die Breite der

Linie dagegen wird auch bei wachsender Temperatur wesentlich unverändert bleiben müssen. Denn sie verdankt ihre Entstehung dem Umstande, daß die Schwingungen nicht mathematisch genau einem Werte entsprechen, sondern als Mittelzustand benachbarter Bewegungen aufgefaßt werden muß. Wird also die Atomverkettung in der Molekel bei wachsender Temperatur loser, so nimmt die Breite der Linie sogar ab.

Von dem Drucke können wir Ähnliches aussagen. Wie schon die Berücksichtigung dieses Elementes bei dem Kirchhoffschen Gesetze zeigte, nimmt mit wachsendem Drucke die Intensität zu, da der Druck als Exponent des Transmissionsvermögens auftritt. Aus der Zunahme der Intensität schließen wir auf größere Zahl der Linien und größere Ausdehnung des Spektrums. Was die Breite der Linien betrifft, so ist leicht einzusehen, daß diese vergrößert werden muß. Denn die durch Druck enger zusammengedrängten Molekeln bedingen geringere Freiheit der schwingenden Atome, mithin weitere Grenzen der sonst einfachen Schwingung. Gerade diese Erscheinung bietet viel des Interessanten, da sie enge mit dem kontinuierlichen Spektrum der Gase zusammenhängt. Erreicht nämlich der Druck eine gewisse, nur von der Natur des betreffenden Gases abhängige Größe, so ist der Unterschied der Emission des Gases von der des absolut schwarzen Körpers beliebig klein, das Spektrum ist kontinuierlich. Diese Folgerung aus dem Kirchhoffschen Gesetze bestätigt die Erfahrung vollkommen. Wüllner¹ untersuchte in dieser Richtung Hydrogen und Oxygen, und es mögen die auf das erstere Element Bezug habenden Beobachtungen kurz angeführt werden.

Das sichtbare Spektrum des Hydrogen besteht bei geringem Drucke — etwa 20 mm Quecksilberhöhe — aus drei schmalen Linien, die nach wachsenden Wellenlängen geordnet die Bezeichnung H_{γ} , H_{β} und H_{α} führen. Erhöht man den Druck auf etwa 45 mm, so erscheint H_{γ} ziemlich stark, H_{β} weniger auffallend erbreitert, während H_{α} noch ganz unverändert ist. Bei 450 mm Druck verwandeln sich H_{β} und H_{γ} in kontinuierliche Bänder und auch H_{α} erscheint als sehr breite verwaschene Bande, bis bei 560 mm Druck das Spektrum vollkommen kontinuierlich geworden ist.

Ähnliche Beobachtungen auch an anderen Stoffen angestellt, lehren, daß die Erbreiterung der Linien zumeist bei den Kurzwelligen anfangend gegen die langen Wellen fortschreitet. Nicht alle Linien erbreitern sich aber symmetrisch nach beiden Seiten; herrscht dieser Fall vor, so erfolgt die stärkere Erbreiterung in der Richtung der größeren Wellenlängen. Der Grund dieser einseitigen Erbreiterung ist jedenfalls darin zu suchen, daß an der betreffenden Stelle des Spektrums das Absorptionsvermögen des Stoffes zu beiden Seiten der Linie ein etwas verschiedenes ist.

Umgekehrt folgt aus dem früheren, daß Verminderung des Druckes und der Temperatur die Zahl der Spektrallinien reduziert, und es unterliegt keinem Zweifel, daßs man auf diese Weise fortschreitend das Spektrum eines jeden Stoffes wird im allgemeinen auf eine einzige Linie herabdrücken können, deren Wellenlänge nur von der Natur dieses Stoffes abhängt. Auch diese Folgerung bestätigen Franklands und Lockyers Untersuchungen, die das Spektrum des Hydrogen und Nitrogen in Form einer einzigen Linie darstellten.

Die Erscheinungen, die wir hier zeitlich nacheinander durch Veränderung des Zustandes herstellen, lassen sich auch räumlich nebeneinander wahrnehmbar machen.

¹ Pogg. Ann. 137. p. 337. 1869.

werden soll mit einer derart beschaffenen Warmequelle im Beruhrung, duß jedom Punkte des Volumens eine ganz bestimmte Temperatui und Dichtigkeit (Druck) ontspieht, und die Beobachtungsmethode ebenfalls so gewahlt, daß ein jeder Punkt des Spektrums nur aus Strahlen zusammengesetzt ist welche einer ganz bestimmten Tomperatur und bestimmten Diucke angehoien. Wit eineichen dieses z.B. durch Amwendung von elektrischem Bogenlicht und Projektionsappar iten

Linien, welche nui bei hoher Temperatur und großer Dichtigkeit auftreten werden einen geringen Teil der Breite des Spektrums einnehmen, wahrend ille jene Linien, welche schon bei tiefer Temperatur und geringem Drucke zum Vorschein kommen, sich durch die ganze Breite des Spektrums hindurchziehen. Es folgt daraus daß die Linien verschiedene Lange zu haben scheinen, und jene letzte Linie auf welche sich endlich das ganze Spektrum reduzieren laßt, wird die langete sein. Wir sehen zugleich, daß die Lange der Linie ein Maß abgiebt für den Grad ihrer Charakteristik des betreffenden Stoffes, und wir konnen folgern, daß in Mischungen mehrerer Stoffe zumeist nur deren lange Linien vorhanden sein werden

An einem Übel leiden aber alle die eiwahnten Versuche wir sind nicht im Stande den Einflus der Temperatur und des Diuckes allein rein darzustellen, da zumeist die Erhohung der einen auch die Vergroßerung des andern nach sich zieht, und die gilt in besonders hohem Mase gerade von den gebrauchlichsten Untersuchungsmethoden dem elektrischen Funken, Bogenlichte und den Geißlerschen Rohren

Wir lassen nun die Voraussetzung konstanter Atomverkettung bei wechselnder Temperatur fallen lassen teilweise Dissociation oder allotrope Modifikation der Molckel vor sich gehen Unterhalb dieser Temperatur, bei welcher die besprochenen Veranderungen von sich gehen, fallen die Spektra unter die schon bezeichneten Gesichtspunkte von da ab jedoch unterliegen sie Veranderungen, wie das zuch die Erfzhrung bestarkt Wir konnen also behaupten, eine jede chemische Verbindung besitze ihr eigenes Spektrum, welches jedoch eist dann wild wahrnehmbar sein, wenn die zur Herstellung desselben notige femperatur kleiner ist als die Temperatur des Dissoziationsprozesses Aus dem Bau der Molekel muß schon folgen, daß dieses Spektrum im allgemeinen komplizierter sein muß, als das Spektrum der einfachen Korper Und ebenso konnen wir behaupten, dass alle einfachen Stoffe, welche allotrope Modifikationen zulassen, mehrfache Spektra besitzen mussen Diese mehrfachen Spektra sind in der That schon beobachtet worden So soll z B Hydrogen ber Zunuhme des Drucks und der Temperatur nachemander folgende Spektra zeigen Em Sechslimenspektrum, voiubergehendes Bandenspektrum, em Dreilinienspektrum, ausgebildetes Bandenspektrum, rein kontinuierliches Spektrum Manche laugnen die Moglichkeit mehrfacher Spektrit, manche sprechen zu deren Gunsten Schwierigkeiten bereiten sie jedenfills nur dann, wenn man sie ohne zugleich erfolgende allotiope Modifikation der Molekol aus dem Kirchhoffschen Gesetze abzuleiten suchte Sobald aber diese Veranderung dei Molekularstruktur zugelassen wild, ist damit implicite auch schon die Veranderung des Absorptionsvermogens, mithin auch des emittierten Spektrums gegeben

Zur Beobachtung dieser Dissoziationserscheinungen ist gerade die Lockyersche Methode der langen und kurzen Linien besonders geeignet. Denn selbst unter der Dissociationstemperatui einer Verbindung werden schon einzelne Molekeln zerfallen, und ein von dem Spektrum dei Verbindung verschiedenes Spektrum zeigen. Und zwai

werden, wie wir dies früher gesehen haben, die längsten Linien der Bestandteile als kurze Linien in dem Spektrum der Verbindung auftreten müssen. Die Entwickelung dieser kurzen Linien, die bei fortschreitendem Zerfall der Molekeln, nach und nach zu langen werden müssen, hält nun Schritt mit der Dissoziation und giebt ein Maß derselben ab.

Umgekehrt finden sich aber auch in den Spektra der von uns als Elemente bekannten Stoffe analoge Erscheinungen, welche rückwärts auf eine Dissoziierbarkeit der einfachsten Stoffe hinweisen. Wir werden mathematische Belege für diese Ansicht erst später erbringen können, wollen aber doch hier schon erwähnen, daß die moderne Chemie diesem Gedanken — wenigstens in vielen Fällen — nicht abhold ist.

7. Qualitative und quantitative Spektralanalyse.

Die wunderbare Empfindlichkeit der spektralanalytischen Beobachtung mußte schon frühe den Wunsch haben reifen lassen, die Resultate dieses neuen Wissenszweiges für analytische Zwecke verwertbar machen zu können. Je nachdem aber eine qualitative oder quantitative Analyse gefordert wurde, fielen die Bestrebungen sehr verschieden aus. Durch Kirchhoff und Bunsen war bereits festgestellt, das einem jedem Elemente bei beliebiger Temperatur ein eigenes, leicht erkennbares Spektrum entspreche, und dass dieses Spektrum um so einfacher sich gestalte, je niedriger die Temperatur sei. Diesen aus dem Vorigen sich von selbst ergebenden Satz drückt Bunsen mit den Worten aus: Die Stoffe, deren Spektra sich schon in der Temperatur der Flamme entwickeln, werden am besten in dieser und nicht im elektrischen Funken beobachtet. Die Möglichkeit einer qualitativen Analyse war somit gegeben, und da es sich nur um die Wellenlänge der auftretenden Strahlung handelte, war es gleichgiltig, ob ein Emissionsspektrum oder ein Absorptionsspektrum angewendet wurde. Es war also auch die Temperaturgrenze, innerhalb welcher eine solche Analyse bewerkstelligt werden konnte, eine durchaus nicht beschränkte, und die Folgen dieses Umstandes sind gewiß die rasche Anwendung und Verbreitung der Spektroskopie in Astronomie und Technik.

Die späteren Studien Lock vers haben allerdings nachgewiesen, dass der anfangs vermutete Satz: Kein Strahl einer gegebenen Wellenlänge könne mehreren Stoffen gemeinsam sein, Berichtigung bedürfe; doch ist auch die Berichtigung von keinem Einflusse auf die qualitative Analyse geworden, welche noch in eben der Form besteht und bestehen wird, in welche sie Kirchhoff und Bunsen geleitet.

Die Versuche einer qualitativen Analyse fielen weniger günstig aus; gewiß ist leicht einzusehen, daß die Intensität einer Strahlung außer von der Temperatur auch von der Menge des glühenden Stoffes abhängt, wie wir dies ja auch bei dem Kirchhoffschen Gesetze in der Berücksichtigung des Druckes betonten. Doch wird man andrerseits auch nicht vergessen, daß ein wenig flüchtiger Stoff in einem gegebenen Momente nicht jene Intensität seiner Strahlung wird entwickeln können, wie ein leichtflüchtiger, und das Emissionsspektrum müßte daher notwendig als ein Zeitintegral aufgefaßt werden, dessen Parameter die Flüchtigkeit des zu untersuchenden Stoffes ist. Weiter wäre es aber bei der bisherigen Unkenntnis der Emissionsfunktion unmöglich geworden, Einflüsse und Veränderungen der Temperatur in Rechnung zu ziehen. Einem großen Nachteile der geplanten Methode könnte man noch entgehen, wenn man nicht

die Menge des Stoffes überhaupt suchte, sondern nur die Mengen der gleichzeitig glühend gemachten Bestandteile

Wahrend es also auf diesem Gebiete über Versuche hinaus nicht gedich, schlugen Andere, Vierordt an der Spitze, einen anderen Weg ein, die Methode dei Absorption Hier hatte man die Erhaltung der Temperatur in dei Hand, und min konnte hauptsachlich auf einem expliziten Gesetze bauen. Wir stellten vorgreifend schon fruher den Satz auf Der Logarithmus des Tiansmissionskoeffizienten ist dem Drucke proportional Statt Druck konnen wir aber Menge des Stoffes sigen, denn der Druck spielt hier nur dann und insofern eine Rolle, als er michr absorbiciende Korperteilchen in die Gesichtslime bringt. Bei konstanter Dichtigkeit erreichen wir abei dasselbe durch Vergroßerung der durchstrahlten Schichte, Vermehrung der Menge Bestimmungen der Absorptions oder Transmissionskoeffizienten hiben iber im illgemeinen keine besonderen Schwierigkeiten. In diesem Sinne lann also von einer quantitativen Analyse in der That gesprochen werden, und ihr einziger Nichteil ist nur der, daß Intensitatsbestimmungen — denn auch die Bestimmung der Absorption muß hier auf reduziert werden - sehr an Zuverlassigkeit leiden Nicht prinzipielle, die Methode selbst betreffende Einwuife sind, dass Unkenntnis der Absorptionsfunktion in ihrer Abhangigkeit von der Temperatur auch hier weitere Reduktionen der Messungen unmoglich macht

Es war daher ein entscheidender Schritt nach vorwarts, als Lockyci auf Grund seiner Methode der langen und kuizen Linich eine überaus umstindliche, aber immerhin lebensfähige quantitative Analyse anbähnte. Wie wir schon früher siehen, konnten bei geringen Beimischungen eines fremden Stoffes nur dessen langste Linich als kurze Linien des Gemisches im Spektrum auftreten. Und zwischen der Zihl der auftretenden Linien und dei Menge des Stoffes besteht ein inniger Zusummenlang, den Lockyci mit vieler Sorgfalt experimentell im vielen Fallen aufdeckte. Die ganze Analyse war daher auf das Abzahlen von Spektrallinien reduziert. Die nun die aufeinanderfolgenden Zahlen eine diskontinuierliche Funktion vorstellen, so konnte naturlich auch die Menge des beigemischten Stoffes nicht genau — wenigstens über einer gewissen Grenze — nicht genau bestimmt werden. Lockyels Beobachtung jedoch, daß sich mit der Menge zugleich auch die Intensität und Lange der Linie andere, half über diese Schwierigkeit hinweg, so daß die gleichzeitige Anwendung von Schatzungen der Lange und Intensität auf einen Genauigkeitsgrad führten, der überhaupt von nahezu der Ordnung ist, wie die Empfindlichkeit der Spektralanalyse selbst

8 Spektralveiwandtschaften

Unter diesem Namen begreifen wir zwei Erscheinungen die die Spektralanalytiker haufig und anhaltend beschaftigten, die Analogie dei Spektra chemisch und physikalisch verwandter Stoffe, und die Gesetzmaßigkeit der Wellenlangen der Linien desselben Stoffes

Nach unseren Anschauungen uber das Wesen des Spektrums wird es überhaupt wahrscheinlich daß Atome von nahezu gleichen Eigenschaften zu einer Molekel vereint nach analogen Gesetzen schwingen werden. Und in der That fand Le coq de Boisbaudran, daß sich die Spektra der Alkalien in vielen Punkten ahneln, so daß er den Satz aussprechen konnte. Mit zunehmendem Atomgewicht verschiebt sich der Schwer-

punkt des Spektrums in der Richtung der wachsenden Wellenlängen. Gleichsam, als ob die schweren Atome langsamere Schwingungen vollführten. Mit demselben Gegenstande befaßte sich auch Ciamician, der diese analogen Spektra mit dem Namen der homologen belegte; er kommt zu dem Resultate, daß jene Elemente reicher an langwelligen Strahlen sind, welchen die größere chemische lebendige Kraft entspricht.

Diese Sätze haben jedoch einen zu allgemeinen Charakter, so daß sie zu unmittelbaren weiteren Schlüssen keinen Anlaß geben können, und bedenklich bleibt dabei stets, daß die Herleitung dieser Verwandtschaften zu sehr Sache subjektiver Überzeugung ist. Ähnliche, nur für eine engere Klasse von Stoffen geltende Beziehungen, sogar in Gestalt von Gleichungen vorgelegt, rühren auch von anderen Forschern her. Zumeist liegen ihnen aber Daten zu Grunde, welche nur das eben benutze Instrument charakterisieren, und können somit nicht als Gesetze gelten.

Mehr Erfolg haben die Untersuchungen der Verwandtschaft der Spektrallinien desselben Stoffes aufzuweisen. Schon frühe finden wir die Ansicht durchdringen, daß die Wellenlängen der auftretenden Strahlen möglicherweise in einfachen harmonischen Verhältnissen stünden, gleichwie die Obertöne einer Saite. Und in der That lassen sich z. B. die drei bekannten Linien des Hydrogens H_{α} , H_{β} und H_{γ} als der 20., 27. und 32. Oberton einer Schwingung betrachten, deren Wellenlänge $\lambda = 0.013\,127$ mm ist. Auch andere Stoffe, z. B. Kadmium, Magnesium usw fügen sich ähnlichen Regeln. Dabei ist aber zu bedenken, daß die Ordnungszahlen der einzelnen Linien sehr hoch und nicht kontinuierlich sind, und daß es unter solchen Umständen stets gelingen wird, beliebige Wellenlängen mit vorgelegter Genauigkeit als Oberschwingungen darzustellen. Nimmt man dagegen noch hinzu, daß sich viele charakteristische Linien der so aufgestellten Reihe nicht fügen — bei Hydrogen z. B. gilt dies schon von der vierten, ultravioletten Linie H_{δ} — so muß man dieser Regel überhaupt die physikalische Berechtigung absprechen.

Wir finden in dieser Richtung auch theoretische Untersuchungen. So berechnet Schuster mit Hilfe der Wahrscheinlichkeitsrechnung, wie viel Linien eines linienreichen Spektrums bei beliebiger Verteilung der Schwingungen harmonischen Verhältnissen genügen würden. Er findet im allgemeinen die Zahl, welche auch die Beobachtung ergiebt, woraus folgt, daß die Schwingungen der Atome nicht nach Art der gespannten Saiten vor sich gehen, sondern andren, komplizierteren Verhältnissen entsprechen.

Dagegen beruht auf direkten Beobachtungen eine andere, nicht minder interessante Wahrnehmung. Gruppen von Spektrallinien pflegen sich häufig zu wiederholen, so bei Natrium, Magnesium usw., und oft sind sie abwechselnd scharf und unscharf begrenzt. Hier ist die Wahrscheinlichkeit eines Kausalverbandes schon bedeutend groß, dieser selbst jedoch noch unerschlossen.

Unter allen hierher gehörigen Untersuchungen ist in erster Reihe das Resultat J. Balmers zu nennen, der durch eine äußerst einfache Formel, deren Variabele ganz einfach die kontinuierlich fortlaufende ganze Zahl ist, die bislang bekannten dreizehn Hydrogenlinien mit einer der genauesten Beobachtung adäquaten Genauigkeit darstellt. Die Form ist rein empirisch gefunden, die Bedeutung der beiden in ihr enthaltenen Konstanten also noch vor der Hand unbekannt. Hagenbach gelang es, dieselbe auch auf die Spektra anderer Elemente auszudehnen.

Wir werden diese Formel später rein theoretisch ableiten, und ihr daher allgemeine Anwendbarkeit zusprechen. Des allgemeinen Interesses halber geben wir

aber schon vorgreisend die Bedeutung derselben an Das Balmersche Gesetz besagt Die Wellenlange eines Stoffes, welche der Ordnungszahl m entspricht, ist direkt proportional dem Quadrate dieser Zahl und indirekt proportional dem Unterschiede der Quadrate der Ordnungszahlen dieser und der unendlich langen Wellenlange. Der Proportionalitätsfaktor — und das ist das Wichtigste — ist eine für Gase ganz genau angebbare Funktion der Dissoziationstemperatur zugleich die Grenze gegen welche hin die Linien in der Richtung der abnehmenden Wellenlangen konvergieren. Wir sind also aus den genau beobachteten Wellenlangen dei Linien verschiedener Stoffe im Stande die Temperatur anzugeben, bei welchei für die betreffende Substanz Dissoziation eintritt, zugleich aber auch die Grenze auszustecken jenscits derer keine kurzwelligere Linie dieses Stoffes mehr stehen kann

Andrerseits ist es klar, daß die Formel eben ihrer Allgemeinheit halber nuch die Spektralverwandtschaften verschiedener Stoffe ausdrucht. Für Gase speziell konnen wir sagen daß von reinen Zahlenfaktoren abgesehen, sich die Wellenlungen gleicher Ordnungszahlen verhalten wie umgekohrt die Temperaturen der beginnenden Dissoziation. In neuester Zeit faßt Prof A Grunwald die Frage der Linienverwandtschaften von einem verschiedenen Gesichtspunkte auf, indem er die Veranderungen der Wellenlangen untersucht welche eintreten wenn das emittierende Element in andere chemische Zustande übergeht. Wir werden uns spater mit diesem interessanten Gegenstande noch eingehender zu befassen haben

Wir haben fruher erwihnt, dass Lockyer im Laufe seiner Studien auf Linien geführt wurde, welche mehreren Stoffen zugleich angehoren, und die auf keine Weise eine andere Deutung zulassen. Die Balmei sche Gleichung giebt uns leicht Aufschluss darübei, welchen Bedingungen ein Stoff unteiliegen muß, damit er mit einem indern eine, oder mehrere Spektrallinien gemeinschaftlich besitzen konne. Wir finden die interessanten Satze

Die Gemeinschaft einer Linie der Spektra mehrerer Stoffe ist an keine Bodingung gebunden, mehrere Linien konnen nur den Spektra jener Stoffe gemeinsam sein welche im Augenblicke der Dissoziation in Bezug auf Intensitatsverteilung ahnliche Spektra besitzen

Lockyer nennt diese Linien basisch, da er von der Voraussetzung der Dissozierbarkeit der chemischen Elemente ausgehend annimmt, diese gemeinsamen Linien gehorten demselben Urstoffe an Das vorstehende Gesetz widerspricht dieser Anschauung nicht, denn es erfordert die Intensität oder zum mindesten große Ahnlichkeit der Stoffe Daß abei die basischen Linien schon lange vor Erreichen der Dissoziationstemperatur auftreten, ist keine Widerlegung, da gerade die Dissoziation keine plotzlich eintretende Erscheinung ist derart, daß selbst der Dissoziationspunkt eine mehr willkurliche als physikalische Definition besitzt. Und außerdem beobachten wir haufig in den Spektra der Verbindungen derselben Stoffe die Linien der gemeinschaftlichen Bestandteile noch bevor der Zerfall der Verbindung eingetreten ware

Endlich erklart die Balmer sche Gleichung ungezwungen den allgemein bekannten Umstand, daß bei allen Stoffen die Haufigkeit der Linien kurzer Wellen mit abnehmender Wellenlange zunimmt. Diese Gedrangtheit der Linien wird besonders da auffallend, wo an und für sich, wie z B beim Eisen ein linienreiches Spektrum vorliegt

9. Allgemeine Spektraleigenschaften.

a) Spektra der Alkalien und alkalischen Erden.

Die Spektra der Alkalien treten schon bei der relativ niederen Temperatur der Bunsenflamme höchst charakteristisch hervor, sind im allgemeinen recht einfach, aus wenigen Linien bestehend, und von größter Empfindlichkeit in Bezug auf die Menge des glühenden Stoffes. Die in die Flamme gebrachte Verbindung reduziert sich sofort auf das reine Metall.

Die Reduktion der Verbindung alkalischer Erden ist eine mittelbare; das Dissoziationsprodukt ist nicht das reine Metall selbst, sondern dessen Oxyd. Man sieht daher im Spektrum, welches linienreicher und verwickelter ist, als das der Alkalien, neben den Linien des Metalls auch die der Sauerstoffverbindung. In vielen Fällen ist die Temperatur der Bunsenflamme kaum hinreichend, eine deutliche Spektralreaktion hervorzubringen, deren Empfindlichkeit übrigens der der Alkalien nachsteht.

Bei gesteigerter Temperatur verhalten sich die Spektra der beiden besprochenen Klassen entsprechend den abgeleiteten allgemeinen Gesetzen. Die Linien kürzerer Wellenlängen nehmen, wie dies Lecoq de Boisbaudran bemerkt, an Helligkeit zu, so daß sie die der längeren Wellen übertreffen. Ebenso nimmt im allgemeinen die Zahl der Linien zu. Da das Spektrum des Elementes aus der Verbindung nicht immer rein heraustritt, so ist es bei systematischen Beobachtungen angezeigt, stets dieselben Verbindungen der betreffenden Elementenklasse zu benutzen; Bunsen schlägt dazu die Chlorverbindungen vor.

b) Spektra der Erden und der Metalle.

Erst die höheren und höchsten uns zugänglichen Temperaturen des elektrischen Funkens sind im Stande, die Verbindungen dieser beiden Klassen von Elementen zu trennen und den metallischen Bestandteil zu verflüchtigen; man benutzt daher zumeist entweder Elektroden, die aus dem zu untersuchenden Stoffe geschnitten sind, oder aber den elektrischen Flammenbogen selbst.

Die Spektra der Erden und besonders der Metalle sind überaus reich an Linien, die im allgemeinen für den betreffenden Stoff vollkommen charakterisierend sind; unter sonst gleichen Umständen muß daher die Intensität der einzelnen Linie bedeutend geringer werden. Die Darstellung des Spektrums geschieht am leichtesten mit Hilfe

der leichtest zerfallenden Verbindung, des Chlorürs.

Einer ganz besonders merkwürdigen Erscheinung muß hier Erwähnung geschehen, welche eine Ausnahme von dem Kirchhoffschen Gesetze zu bilden scheint, daß nämlich die schon von Bunsen untersuchte Dydim- und Erbinerde, neben dem kontinuierlichen Spektrum auch einige wenige helle Linien von großer Intensität geben. Es ist hier anzunehmen, daß sich Teile der reinen Erde verflüchtigen, und sodann im dampfförmigen Zustande ein diskontinuierliches Spektrum liefern. Wir werden auf diese Eigenschaft fester Körper noch später zurückkommen.

Den Verbindungen kommt natürlich, so lange sie bei der Untersuchungstemperatur noch undissozziert bestehen, ein eigentümliches Spektrum zu, das des ver-

wickelteren Baues der Molekel halber zusammengesetzter erscheint.

c) Spektia dei Metalloide

Diese lassen sich zumeist schon bei sehr niedriger Temperatur herstellen, und bleiben im Laufe der Temperaturerhohung keineswegs konstant, die geride die Metalloide es sind welche besonders haufig und leicht allotrope Modifikationen eingehen. Bei den brennbaren Stoffes dieser Klasse genugt zur Herstellung des diskontinuierlichen Spektrums meist die Verbrennung selbst, und zwar entweder allein, oder mit Hydrogen vermischt, bei den nicht brennbaren lasst man elektrische Funken entweder direkt, oder in stark verdunntem Zustande in Geißlerschen Rohren durchschlagen. Merkwurdig ist hierbei dass trotz des oft sehr intensiven und charakteilstischen Spektrums die Empsindlichkeit der Reaktion eine nur sehr gelinge ist, so dass in einer Mischung der eine Stoff sich haufig kaum erkennen lasst, wenn auch die Beimischung einen nicht unbedeutenden Bruchteil des Ganzen ausmacht

Die Reihenfolge, in welcher die allotropen Spektra im allgemeinen auftreten, haben wir schon fruher besprochen

Die eigentlichen Gase werden je naher sie das Boylc-Gay-Lussacsche Gesetz befolgen, je wichtiger für die theoretische Spektralanalyse, da bei ihnen die Verbindung der drei den Zustand des Gases vollkommen beschreibenden Variabeln bekannt ist. In minderem Grade gilt dies übrigens auch von den Dampfen im überhitzten Zustande, und um so mehr, je geringer der Temperaturunterschied, bei welchem Beobachtung und Bestimmung der Konstanten vorgenommen wurde

10 Anwendung der Spektralanalyse auf Astronomie

In der Natui finden wir Grenzen der Zustandsbedingungen strahlender Stoffe, die wir kunstlich nicht nur nicht nachahmen, sondern in den meisten Fallen kaum annahernd erfassen konnen. Es muß daher für die Theorie der Spektra von erhöhtet Bedeutung sein, die Methoden der Analyse auch auf die Himmelskorper auszudehnen und zu verwerten, was der erweiteite Gesichtskreis zu bieten vermag. Wir konnen hier, um den Rahmen des Buches nicht zu überschreiten, nur dasjenige kurz zusammenfassen, was für die Spektralanalyse selbst von Wichtigkeit geworden. Das ist vor Allem das Spektrum der Sonne und dessen spezielle Erscheinungen, das der Kometen, Nebelflecke, des Nord- und Zodiakallichtes. Die Planeten spielen hier eine sehr untergeordnete Rolle, da ihr Spektrum im großen Ganzen mit dem des Hauptkorpers, der Sonne, identisch ist, und nur durch Absorption der umgebenden Atmosphare verändert wird

a) Die Sonne

Die Sonne besitzt ein in der Richtung der abnehmenden Wellenlangen an Kompliziertheit zunehmendes Absorptionsspektrum zugleich durch die kontinuierliche Emission des inneren Kerns und elektive Absorption der außeren Hulle, der Photosphare entstanden Eine qualitative Analyse wird hier möglich, und es zeigt sich daß ein größer Teil der uns bekannten Elemente auch auf unserm Centralkorper vorhanden ist Am Rande der Sonne, wo wir durch eine reine von keinem kontinuierlichen Spektrum durchstrahlte Gasschicht hindurchsehen, mußte das der Sonne entsprechende diskontinuierliche Emissionsspektrum sichtbar sein, wenn nicht die storende Nahe des Sonnen-

kernes die hell erleuchtete Atmosphäre der Erde, dessen Sichtbarkeit beträchtlich erschwerte. Bei totalen Sonnenfinsternissen fallen beide störenden Einflüsse weg, und dann gelingt es auch, einen großen Teil der sonst dunkeln und nach ihrem Entdecker Fraunhofersche Linien genannten Strahlen in helle umgewandelt zu beobachten. Zugleich wurden aber bei solchen Gelegenheiten noch einige Erscheinungen entdeckt, die in der Folge von großer Wichtigkeit wurden. Es sind dies die Chromosphäre, eine die Photosphäre einhüllende Schichte glühenden Gases, aus welcher die Protuberanzen, mächtige Gaseruptionen, hervorbrechen, und die Korona, ein silberweißer Lichtkranz, der die verfinsterte Sonne auf große Entfernung umgiebt.

Das Spektrum der Chromosphäre ist ein ziemlich kompliziertes diskontinuierliches Emissionsspektrum, idas der Protuberanzen im allgemeinen etwas einfacher. Charakteristisch ist aber für beide, daß wir in demselben, was beim eigentlichen Sonnenspektrum durchaus nicht der Fall ist, viele Linien finden, deren Ursprung völlig unbekannt ist. Die bekannteste unter ihnen, die man mit dem Namen der Heliumlinie belegt hat, liegt in der Nachbarschaft der Natriumlinie. Ein durchaus rätselhaftes Gebilde ist die Korona, deren Spektrum zum größten Teil aus einer grünen Linie besteht, die bisher auf keinen bekannten Stoff zurückgeführt werden konnte. Sie heißt vornehmlich Koronalinie. Daneben zeigt die Korona in den helleren Teilen das Emissionsspektrum des Hydrogen, und das reflektierte Absorptionsspektrum der Sonne selbst. Es besteht also die Korona außer der noch unbekannten Substanz aus festen Partikeln, die Licht zu reflektieren im Stande sind.

Da bei Sonnenbeobachtungen mit Fernrohr die Bedingungen der Lockyerschen Methode eingehalten sind, so erscheinen die Linien der Chromosphäre und der Protuberanzen von verschiedener Länge. Am längsten sind die Linien des Hydrogen, sodann des Heliums, des Magnesiums und Natriums, ein Beweis, daß sie zu ihrem Zustandekommen nicht nur einer ziemlich niederen Temperatur und geringen Drucks bedürfen, sondern auch, daß sie infolge ihres geringen Atomgewichtes auch zu so beträchtlichen Höhen sich erheben können.

Während nun diese Erscheinungen, die jetzt großenteils mit Ausnahme der Korona auch unabhängig von einer totalen Sonnenfinsternis beobachtet werden können, darauf hinweisen, dass wir entweder noch unbekannte Stoffe vor uns haben, oder dass sich in schon bekannten Spektra unter uns völlig unbekannten Zustandsbedingungen charakteristische Linien entwickeln können, von welchen wir bei den uns zugänglichen Zuständen nicht einmal leise Andeutungen gewahren, treffen wir auf der eigentlichen Sonnenscheibe Erscheinungen an, mit welchen unsere Ansichten von den Elementen oder deren Spektra nicht zu vereinen sind. Sie bestehen darin, dass häufig Linien desselben Stoffes verzerrt und unregelmäßig verdickt oder verschoben erscheinen, während andere. ebendemselben Stoffe angehörende Strahlen vollkommene Ruhe und Regelmäßigkeit verraten. Diese Erscheinungen sind sehr häufig in dem komplizierten Spektrum des Eisens, nicht minder, wenn auch etwas anderer Art, in dem so genau bekannten Spektrum des Hydrogen, und weisen entweder auf rasche Bewegung des Gases in der Gesichtslinie, oder auf enorme diskontinuierlich wirkende Druckkräfte hin. Dann könnte aber ein Teil der Linien auch nur dann unaffiziert bleiben, wenn wir annehmen wollen, dass das von uns als einfach erkanntes Element aus so vielen Stoffen besteht, als den verschieden affizierten Spektrallinien entspricht, und dass die Bewegungen oder die auffallenden Druckdifferenzen sich nur auf den einen oder anderen Bestandteil beziehen. Es scheint als ob wir auch auf diesem Wege zu dei Dissozuerbarkeit der sogenannten chemischen Elemente geführt wurden

Eine weitere interessante Eischeinung des Sonnenspektrums ist der Mangel der Metalloide Les gelang wenigstens bislang noch nicht, mit Sicherheit einen Stoff dieser Klasse nachzuweisen Wahrscheinlich ist die Temperatur der Sonne zu hoch, als daß in ihr diese Stoffe in der von uns bekannten Form bestehen konnten. Wir brauchen nur an das chemische Verhalten, besonders die Dampfdichten der Halogene, des Schwefels usw zu denken um in der ausgesprochenen Meinung Lockyers nichts Überraschendes mehr zu sehen. Im Ganzen sind etwas mehr als dreißig unserer Elemente als auf der Sonne mit großter Wahrscheinlichkeit vorhanden nachgewiesen, und da wir gesehen haben, daß bei samtlichen der Limenreichtum mit kleiner werdender Wellenlange zunimmt, ist auch die enorme Anhaufung der Limen des Sonnenspektrums in diesem Teile vollkommen erklart

b) Die Fixsterne

Da die qualitative Analyse des Sternenlichtes auf die Einheit der Materie im ganzen Raume deutet, so haben wii in den Fixsternen ausgepragte Spektra kompliziert gemischter Stoffe unter den verschiedensten Bedingungen des Zustandes. Denn es ist wohl anzunehmen, daß in dem Heere der Sterne gleichzeitig alle denkbaren Zustande angetroffen werden konnten. Von diesem Gesichtspunkte aus ist es besonders interessant, daßs sich alle Sterne mit der Strenge, die man von einem Einteilungsprinzipe nur fordern darf, drei großen Klassen, Typen, unterordnen lassen, die Dr. H. C. Vogel festgestellt

Die Klasse der weislich blauen Sterne, welchen die hochste Fomporatur zugeschrieben werden muß besitzen ein ausgepragtes Hydrogen-Absolptionsspektrum mit sehr erbreiterten Linien, und sehr wenige feine Metalllinien Zuweilen erscheint das ganze Spektrum vollkommen kontinuierlich, oder aber die Hydrogenlinien hell

Die Klasse der gelben Sterne, mit etwas geringerer Temperatur, zu welchen auch die Sonne gehort, zeigen ein durchaus ausgepragtes Metallspektrum mit sehr vielen feinen Linien, untei welchen sich meist nur die Hydrogenlinien durch etwas großere Starke auszeichnen Mitunter sind manche dei Linien hell, doch nur in sehr seltenen Fallen

Die Klasse der roten Steine endlich charakterisiert einen sehn niederen Grud der Temperatur. Im Spektrum erscheinen breite einseitig scharf begrenzte Banden, mitunter mit feinen hellen Linien vermischt. Der Schwerpunkt der Intensität entfallt auf Rot, in den früheren beiden Klassen bezuglich auf Violet und die mittleren Teile des sichtbaren Spektrums

Außerdem kennen wu einige wenige Sterne, welche nur sehr wenig helle Linien besitzen, und sich keinem der angezogenen Typen unterordnen lassen, sowie neue Sterne, die ein Superpositionsspektrum eines der drei Typen und eines hellen Linienspektrums zeigen

Als besonders interessant muss hervorgehoben werden, dass die Sterne mit hellen Linien fast immer Hydrogen und Helium besitzen, so dass letzteres sozusagen an ersteres geknupft erscheint, und dass in den roten Steinen Metalloide, namentlich Kohlenverbindungen nachweisbar sind

c) Die Nebelflecke.

In den Nebelflecken besitzen wir Gebilde von selbstleuchtendem Gasstoff höchst wahrscheinlich im Zustande sehr niedriger Temperatur und verschwindend kleinen Druckes. Die Spektra dieser Gasmassen sind fast vollkommen monochromatisch, indem sie aus einer, höchtens vier Linien bestehen, die teilweise dem Hydrogene, dem Nitrogene und einem noch unbekannten Stoffe angehören. Diese Linien sind in Hinsicht auf den Zustand des Gases natürlich die längsten des betreffenden Stoffes, wenigstens gilt dies für Hydrogen und Nitrogen.

d) die Kometen.

Alle bisher untersuchten Kometen lieferten ein diskontinuierliches Emissionsspektrum irgend einer Kohlenstoffverbindung bei tiefer Temperatur und sehr geringem Drucke. Es ist das bekannte Dreibandenspektrum mit breiten, einseitig begrenzten Linien, deren mittlere, im Grün, die längste ist. Einige größere Kometen, denen vermutlich mit Annäherung an die Sonne höherwertige Zustandsvariabele entsprachen, zeigten das verwickeltere Spekrum der betreffenden Kohlenstoffverbindung, in einem Falle selbst hellglühendes Natrium. In manchen Fällen war das reflektierte Sonnenspektrum mit den Fraunhoferschen Linien sichtbar. Bei der äußerst geringen Dichtigkeit der Kometen, die auch aus anderen als spektroskopischen Beobachtungen gefolgert werden muß, und dem Umstande, daß nur die längsten Linien der Kohlenstoffverbindungen vorhanden sind, folgt hieraus der geringe Druck, dem diese Weltkörper unterliegen, also fast mit Gewißheit auch, daß die Emission bei sehr tiefer Temperatur durch elektrische Entladungen hervorgebracht wird. Die Erscheinungen des Schweifes stehen keinesfalls mit diesem Ergebnisse im Widerspruch.

e) Das Nord- und Zodiakallicht.

Das erstere, eine Erscheinung unserer Atmosphäre, besitzt ein Spektrum, das jedenfalls elektrischen Entladungen in sehr hohen, daher dünnen und kalten Luftschichten seine Entstehung verdankt. Wenigstens gelang es Hasselberg¹ ein Luftspektrum unter ähnlichen Verhältnissen darzustellen, welches hauptsächlich aus den drei Linien des Nordlichtes bestand. Dagegen ist der Ursprung der Hauptlinie, die gewöhnlich die Nordlichtlinie genannt wird, nicht bekannt. Man wäre wohl nicht geneigt, die Linie ihrer atmosphärischen Entstehung halber einem noch unbekannten Stoffe zuzuschreiben, und daher hat die Annahme Angströms, die elektrische Entladung bewirke durch Phosphoreszenzerscheinungen im Oxygen oder einer Nitrogenverbindung dieses Luftbestandteils die Linie, wohl einige Wahrscheinlichkeit für sich.

Das Spektrum des Zodiakallichtes, welches kosmischen Ursprungs ist, ist ziemlich monochromatisch, wenn man von einem schwachen kontinuierlichen Schimmer absieht. Die Hauptlinie desselben, im Gelbgrün gelegen, ist identisch mit einer Linie unbekannten Ursprungs der Sonnenkorona.

So finden wir denn, dass die ausgedehnteren Beobachtungen des Spektrums himmlicher Erscheinungen noch manches Rätsel der Spektralanalyse ungelöst lassen,

¹ Hasselberg, Mém. de l'acad. de St. Pétersbourg. 27. No. 1.

v. Kövesligethy, Grundzüge e. theoret. Spektralanalyse.

und wegen der großeren Zahl der noch unerklarten Linien zugleich zum emsigen Studium des Zusammenhangs zwischen dem Spektrum und dem Zustande des gluhenden Korpers und zu unverdrossenem Nachsuchen nach noch unbekannten Elementen auffordert Moglich und selbst wahrscheinlich ist es, daß in beiden Fillen die universale Bedeutung der Balmeischen oder einer ahnlichen Gleichung als Hilfsmittel uns zu statten kommen wird

11 Untersuchungsmethoden der Spektia

Die beobachtende Spektialanalyse erfordeit zunachst ein Instrument zur Entfaltung eines Spektrums aus einem gegebenen Strihlenkomplexe Hielzu besitzen wir vorzuglich zweier Hilfsmittel, der Brechung dei Strahlen in Prismen, und der Beugung der durch enge Spalten hindurchgegangenen Wellen, da beide in dem Strahle so hervorgebrachte Veranderungen eine Funktion der Wellenlange ist Demgemas besteht das Spektroskop lediglich aus einem Prisma oder Gitternetze — zahlreicher eng gedrangter schmaler Spalten — auf welches das parallele Licht einer von dei zu untersuchenden Lichtquelle erhellten Linie fällt. Um auch Messungen anstellen zu konnen vorbindet man das Instrument mit einem Fernrohre, das zugleich das eizeugte Spektrum etwas vergroßert darstellt. Die von der Lichtquelle erhellte Linie erzeugt min durch einen ım Brennpunkte einer Kollektivlinse stehenden engen Spalt, dessen Richtung mit der Axe des Prismas oder den Spalten des Gitters parallel lauft. Wai um man gerade diese Art der Offnung wahlt, ist leicht einzusehen, denn wenn ein jeder Strahl verschiedener Wellenlange anders gebrochen wird, so erzeugt jedenfalls jeder derselben ein anderes Bild des Spaltes Die benachbarten Strahlen entsprechenden Bilder fallen nun um so enger zusammen und uberlagein sich teilweise, je breiter die Offnung, durch welche das Licht eintritt. Es ist daher das Spektium in der Eiklarung des reinen Beobachters die Summe der von der Strahlung erzeugten Spaltbilder, ist diese Strahlung kontinuierlich, dh enthalt sie Wellen aller denkbaren Langen, so fließen die Lilder inem inder und liefern ein ebenfalls stetiges Furbenband, besteht sie aus einzelnen diskontinuicilichen Schwingungen, so ist das Spektrum aus ebenso vielen alleinstchenden Spaltbildern - hellen Linien gebildet Fehlt endlich in einem kontinuierlichen Komplexe eine Schwingung, so steht im Spektrum an der entsprechenden Stelle dieser Wellenlange eine dunkle Linie Kommt es endlich in ganz bestimmten besonderen Fallen nicht juf die Kenntnis des ganzen Spektrums, sondern nur eines kleinen Teiles desselben in, so kann man statt des vollstandigen Spektroskops Absorptionsmedien nehmen, welche das Spektrum auf die gewunschte Stelle ieduzieren, oder auch - wie wir spater sehen werden — zweimal total reflektierende Prismen, deren Hypothenusenflachen unter ginz bestimmten, nur von der Wellenlange der gewunschten Spektralregion abhangigen Winkeln liegen

Es ist dem fruher gesigten nach notig, daß mit Hilfe eines Spektroskops Wellenlange, Intensität und bei der Lockyerschen Methode der Analyse auch Lange der Linie meßbar sei

Zum Behufe der Wellenlangenmessung besitzt das Spektroskop eine um den Drehungspunkt des Fernrohrs geschlagene Kreisteilung, oder in einfacheren Fallen bloß eine mit dem Spektrum zugleich im Gesichtsfelde erscheinende Skale. Im ersteren Falle bestimmen wir die Abweichung des Strahles von seiner ursprünglichen Richtung, im zweiten Falle die Unterschiede dieser Deviationen für die einzelnen Strahlen. In beiden Fällen, und man habe es nun mit Gitter- oder Prismenspektroskop zu thun, läst sich die Wellenlänge leicht bestimmen; bei Gittern nach strengen theoretischen, bei Prismen nach Interpolationsmethoden. Gewöhnlich verzichtet man auf die strenge Ableitung der Wellenlänge, und benutzt ein einfaches Anschlusverfahren an die bereits sehr genau bestimmten Wellenlängen der wichtigeren Fraunhoferschen Linien des Sonnenspektrums.

Zur Bestimmung der Breite der Spektrallinien bedarf es keines besonderen Hilfsapparates, da ja deren Richtung in die Richtung der Wellenlängen hineinfällt, in diesen Einheiten somit unmittelbar ausgedrückt werden kann. Anders bei der Bestimmung der Länge der Linie, wo man einen Messapparat benötigt, der senkrecht zur Richtung des Spektrums wirkt. Besitzt das Spektroskop für Wellenlängenbestimmuugen ein Okularmikrometer oder eine in das Gesichtsfeld hinein projizierte Skale, so kann einfach diese Vorrichtung um 90 Grade gedreht werden, wo nicht, so muß ein Quermikrometer angewendet werden. Um die Länge der Linie in absolutem - nicht einem willkürlichen Längenmaße - ausdrücken zu können, wählt man die absoluten Temperaturen, bei welchen die Linie eben verschwindet, und die Mikrometerangaben sind daher auf Temperaturgrade zu reduzieren - eine sehr schwierige Aufgabe, die in jedem einzelnen Falle besonders durchgeführt werden müßte. Man kann aber ein sehr einfaches und direktes Verfahren einschlagen, welches auch von den zufälligen Änderungen der Temperatur unabhängig macht und welches der Verfasser zuerst vorschlug. Vor dem Spalte befestigt man senkrecht zu der Richtung desselben einen Platindraht, der in der Richtung des Spaltes mit einer beliebigen Vorrichtung auf und ab bewegt werden kann. Das Bild dieses Drahtes sieht man im Gesichtsfelde des Spektroskops sehr deutlich. Der Draht selbst ist ein Teil einer geschlossenen Stromleitung, welche ein genaues Galvanometer umfließt. Durch Einwirkung der Temperatur auf den Draht verändert sich dessen elektrischer Widerstand und zeigt so eine ganz genau definierbare Temperaturfunktion an. Stellt man das Bild des Drahtes auf die Endspitze der Linie ein, so zeigt das Galvanometer bereits die Temperatur der Linienspitze, das ist deren Länge an, und zwar so, dass wir etwaige Veränderungen der Temperatur der Lichtquelle gar nicht zu kennen brauchen. Lock yer selbst scheint direkte Längenbestimmungen der Linien nicht vorgenommen zu haben.

Die Intensitätsmessungen sind äußerst schwierig, und befolgen kein so einheitliches Prinzip mehr, wie die vorhin besprochenen. Wir können dabei zwei Methoden unterscheiden: die Methode der Vergleichung und die Methode der absoluten Messung. Bei ersterer wird die Intensität der Strahlung wellenlängenweise mit der Intensität einer als Norm angenommenen Lichtquelle verglichen; bei letzterer entweder die Intensität direkt dem Meßapparate entnommen, oder aber im Falle der Augenbeobachtung, wobei natürlich vom Messen subjektiver Reizunterschiede keine Rede sein kann, so weit reduziert, bis sie einen von der Wellenlänge (Farbe) unabhängigen konstanten Wert angenommen. Die Intensitätsbestimmung erfolgt dann mit Hilfe der zu dem Zwecke nötigen Intensitätsabschwächung. Beide Methoden können aber auf mannigfaltige Weise durchgeführt werden; entweder durch Beobachtung mit dem Auge, wobei wir auf den sichtbaren Teil des Spektrums beschränkt bleiben, oder durch die chemische Reaktion der photographischen Platte, der thermischen Reaktion einer Thermosäule, eines elektrischen

Widerstandes, eines Thermometers Die letzteren Methoden sind in hohem Grude geeignet, die Kenntnis der Spektra auch weit in die unsichtbulen Feile desselben u erweitern, denn wir brauchen die Reagentien nur mit solchen Absolptionsmedien zu umgeben, welche besonders für die gewunschten Wellenlungen empfindlich sind

Wahrend man die Reduktionsmethoden dieser Beobachtungen in viclen Handbuchern finden wird — auch wir werden uns damit noch zu beschiftigen haben — soll hier nur der Weg angedeutet werden, auf welchem man zu dem eingangs angezeigten absoluten Masse der Intensitat gelangt Denken wir uns eine Thermometerkugel von bekannten physikalischen Konstanten mit einem Überzuge bekanntei Absorption — und Reflexionsfahigkeit — der Einfachheit halbei mit einem absolut schwaizen Korpei bekleidet Eine gewisse Wellenlange giebt dann eine im Wurmemuße, ilso auch im mechanischen Masse vollkommen bekannte Intensitat, welche mit der subjektiven Intensitat der Augenbeobachtung verglichen wird. Dies für jede einzelne Wellenlunge elurchgeführt giebt sodann einen Reduktionsfaktor für die dem Auge willkunlich ungepalste Intensitatseinheit In Wirklichkeit gestaltet sich die Sache etwis einfücher, die wir diese Untersuchung bei einem normalen Auge in der That nui für eine einzige Wellenlange durchzufuhren haben Wir konnen numlich eine Funktion ungeben welche für jede Wellenlange die vereinte Wirkung der Absorption und Reflexion der Retin't ganz genau ausdruckt, und sind weiter im Stande, diese Funktion so umzugestalten, diese die Elemente nicht der Intensität, sondern der missbaren Willenlange enthalt konnen wir wenigstens relative Werte der Augenempfindlichkeit ibleiten und brauchen somit nui wenige Beobachtungen, um die Konstanten zu bestimmen

Diese Reduktion der Augenbeobachtung, statt der direkten Beobachtung mit einem Thermometei ist deshalb von Wichtigkeit, weil wir in den meisten Fallen gerude auf unsein Gesichtssinn angewiesen sind diesem über zugleich auch die großte Einpfindlichkeit zukommt. Bei der subjektiven Intensität eines Strahles als Maß der absoluten Intensität darf über deshalb nicht stehen geblieben werden, weil zwischen beiden eine nicht nur objektive, sondern eine auch von Beobachter zu Beobachter und selbst im Laufe der Zeit wechselnde Beziehung besteht. Wissen wir doch, daß die historischen Volker nicht zu langer Vergangenheit für gewisse Spektralfarben ganz unempfindlich waren.

Außer dem Auge ist nur die Photographie berusen, gennue Bestimmungen der Wellenlangen zu bewirken, thermometrische Methoden zeigen hochstens im Fille einer hellen oder dunklen Linie vermehrte und verminderte Reagenz, aus welcher die Wellenlange mit einiger Scharfe kaum abgeleitet werden kann. Auch neben dem Hilfsmittel der chemischen Reaktion ist es also erwunscht, Mittel zu finden, auch die unsichtbaren Teile der Spektra in das Bereich der Augenempfindung ziehen zu konnen. Wir werden daher vor Allem das ultrarote und ultraviolette Spektrum zu besprechen haben

12 Das ultrarote und ultraviolette Spektrum

In der Erscheinung der Fluoreszenz und Kaloreszenz haben wir Mittel entdeckt, kurze bezuglich lange Wellen in langere bezuglich kurzere zu verwandeln, und wir sahen, daß die so bewirkte Verschiebung der Wellenlange des auffallenden Lichtes eine um so großere ist, je weiter diese von dei Eigenschwingung dei betreffenden Substanz

entfernt liegt. Diese Medien werden also in hohem Maße geeignet sein, Partien des unsichtbaren Spektrums in das sichtbare hinein zu verlegen. Da sich die Phosphoreszenz von den beiden angezogenen Erscheinungen nur durch zeitliche Dauer unterscheidet, so sind wir auch im Stande, das erzeugte Spektralbild länger andauernd zu erhalten. Setzt man nämlich eine phosphoreszierende Platte der Einwirkung des ultravioletten Lichtes aus, so werden alle leuchtenden Teile des Spektrums auch auf der Platte leuchtend hervortreten, während Diskontinuitäten in demselben Sinne auf der Platte auffindbar sein werden. Für gewöhnlich wählt man aber den etwas genaueren Weg, das Okular des Spektroskops selbst fluoreszierend darzustellen. Die Farbe des ultravioletten Lichtes ist ein silberschimmerndes Lavendelgrau.

Das ultrarote Licht besitzt die Eigentümlichkeit, die Phosphoreszenz aufzuheben Setzt man also eine phosphoreszierend leuchtende Platte den Strahlen großer Wellenlängen aus, so werden alle Stellen, auf welche Licht fällt, aufhören zu leuchten, während an Stellen etwaiger dunkler Linien die Phosphoreszenz fortdauert. Phosphoreszierende Platten liefern also ein positives Bild bei kleinen, ein negatives bei langen Wellen.

Die photographischen Methoden liefern aber hier in beiden Fällen das sicherste Resultat, indem die früher nur als für kurzwellige Strahlen anwendbar gehaltene photographische Platte heute bereits durch Zusatzmittel, welche die gewünschte Stelle des Spektrums lebhaft absorbieren, für beliebige Wellen empfindlich gemacht werden kann. Zwei störende Einflüsse dürfen aber hier nicht außer Acht gelassen werden; die gewöhnlichen optischen Medien des Spektroskops sind für ultraviolettes Licht fast vollkommen undurchsichtig, müssen also durch Quarzlinsen und Prismen ersetzt werden, welche weniger von dieser Strahlung absorbieren. Das ultrarote Licht dagegen ist bei Anwendung von Prismen in einen so kurzen Raum zusammengedrängt, daß von Messungen kaum noch eine Rede sein kann. Unter diesen Umständen ist Abney's Verdienst, ein Spektroskop dargestellt zu haben, in welchem nur Reflexionen, aber keine Brechungen vorkommen, kein geringes. Alle Kollektivlinsen sind durch Hohlspiegel, das Prisma oder Gitter durch ein reflektierendes Gitter ersetzt. Hierbei fallen zugleich die Fehler der Achromasie aus, und das entstandene Spektrum liegt in einer Ebene, was bei Linsen- und Prismenkombinationen nie zu erreichen ist.

Die bisher ereichten Grenzen des ultravioletten Spektrums liegen bei 0·185, einer wahrscheinlich dem Aluminium angehörenden Linie, des ultraroten Spektrums, bei 2·700 Tausendstel Millimeter.

13. Das Sonnenspektrum.

Als Ausgangspunkt aller auf die Bestimmung der Wellenlänge Bezug habenden Untersuchungen ist das Spektrum der Sonne zu betrachten, welches einesteils durch die große Zahl und außerordentliche Feinheit der Linien, anderenteils wegen der sehr bedeutenden Lichtstärke die Anwendung der stärksten Apparate gestattend, Messungen von vorzüglicher Genauigkeit zuläßt. In dem sichtbaren Teile des Spektrums zeichnen sich besonders zehn bis elf Linien durch größere Stärke aus, die stets leicht bemerkbar, als Marken bei vielen optischen Untersuchungen dienen. Vortreffliche Messungen dieser zwischen 0.393 und 0.760 gelegenen Partie des ganzen Spektrums rühren von Ångström her, dessen klassische Arbeit auf diesem Gebiete stets als Anhaltepunkt

benutzt wird. Die erste sehr gennue und mustergiltige Zeichnung fertigte sehon Kirchhoff an, da er abei die Lage der Linien nach einer willkurlichen Skale gieht so verliert die Aibeit durch die Notwendigkeit dei Umrechnung auf Wellenlungen notwendig Einzelne Teile des Sonnenspektrums sind neuerdings haufiger mit Benutzung sehr starker Dispersion durchmessen worden

Das ultraviolette Spektium wurde in dei Ausdehnung von etwa 0410 bis ()20) von Cornu mit Hilfe der Photographie untersucht, und die Resultate in einer sich dem Angstromschen Atlasse anschließenden Form reduzieit Cornu wicht unch in diesem Teile etwa funfzehn Linien, die leicht erkannt werden konnen, belegt sie mit Buchstaben, um sie leicht wie die Linien des sichtbaren Spektrums als Marken benutzen zu konnen

Bei dem Apparate, welcher zur Untersuchung des Ultraviolet diente, wir naturlich alles diese Strahlen so energisch absorbierende Glas durch den durchsichtigerem Quarz und islandischen Spath ersetzt. Es scheint aber, daß man trotz dieser Vorsicht nicht viel weiter wird vordringen konnen, da sich die Absorption der Luft nicht eliminieren laßt. Die für Beobachtungen noch tauglichen Hohen scheinen keine wesentliche Verschiebung der Grenze des Ultraviolet zu garantieren. Bei derselben Hohe der Sonne fand z.B. Cornu auf Bergen der Schweiz von 660-1650 und 2570 m. die Grenze des Spektrums bei 0.2954, 0.2948 und 0.2932. Es war also eine Erhebung von füst 2000 m. notwendig, um die Grenze des Spektrums um 0.0022. Tausendstel min zu verschieben.

Aber auch in noch großeren Hohen wird die Absorption der Luft ein Ziel stecken, welches beim Sonnenspektrum nicht wird überschritten werden konnen denn Colnu giebt an, daß 10 m Luft bereits die Strahlen der Wellenlange 0.21184, 1 m die Wellenlange 0.18421 und 0.1 m die Wellenlange 0.15658 vollstandig absorbiele

In ahnlicher Weise wie die ebenbesprochene Ultraviolet, hat Abney die ultrirote Spektrum der Sonne photographiert. Im Prismenspektrum gelangte er bis zur
Wellenlange 2 700 im Gitterspektrum, welches in diesem Falle allein zur geniumenen
Bestimmung der Wellenlangen benutzt werden kann, bis zur Wellenlange 1 ()50. Durch
sieben bis acht starke auffallende Linien ist auch dieser Teil des Spektrums in kleinere
Abschnitte eingeteilt. Über 2 700 hinaus beginnt kontinuierliche Absorption

Ein noch großerer Unterschied als zwischen sichtbarem und ultraviolettem Spektrum, besteht zwischen dem ultraroten und dem sichtbaren, indem jenes nur einzelne sehr dicke Linien aufweist, keine Liniengruppen, wie wir diese im Ultraviolet und selbst sehon im sichtbaren Spektrum bemerken

14 Reduktion der Beobachtungen

Vergleicht man die Spektra der Elemente, wie sie von verschiedenen Forschein dargestellt werden, so muß es auffallen, daß bezuglich der Zugehorigkeit mancher Linne zu dem betreffenden Stoffe die großten Verschiedenheiten herrschen Wahrend der eine nur eine beschrankte Zahl von Linien angiebt, findet der andere deren eine Menge und es laßt sich aus den Beobachtungen selbst erschließen daß hieran nicht hauptsachlich die Verschiedenheit der benutzten Instrumente Schuld ist. Man ist so nur bei den wenigsten Stoffen im Stande überhaupt zu entscheiden, ob zwischen zwei gegebenen

Linien noch eine andere desselben Stoffes vorhanden sein kann, das heißt einfach die Ordnungszahl der Linie anzugeben, was bei mancher Untersuchung von Wichtigkeit wäre. Weiter sind kaum Versuche bekannt geworden, welche die Intensität, Breite und Länge der Linien feststellen, oder wenigstens solche Konstanten angeben, aus welchen diese Daten berechnet werden könnten. Natürlich haben diese Angaben überhaupt nur dann einen Wert, wenn zugleich der Zustand des glühenden Körpers, also Temperatur, Dichte und Druck gegeben ist, oder wenn das Spektrum ganz allgemein auf einen als normal angenommenen Zustand reduziert werden kann. Nur in diesem Falle hat das Spektrum überhaupt eine physikalische Bedeutung, sonst ist es nicht viel mehr als eine angenehme Zugabe für chemische Analysen.

Die Beobachtungen sollen stets nach der Lockverschen Methode angestellt werden, denn nur in diesem Falle weiß der Beobachter, was er sieht, und welchem Zustande das Gesehene entspricht. Die Wellenlänge und die Breite der Strahlen werden gemessen, und auch letztere in Einheiten der ersteren ausgedrückt; die Länge der Linie als Temperatur des Verschwindens für diese Wellenlänge, und die Intensität derselben in einem bestimmbaren Zustande des Spektrums untersucht, und auch dem immer auftretenden kontinuierlichen Spektrum Aufmerksamkeit geschenkt. Endlich muß auch Temperatur, Volumen und Druck des glühenden Körpers bekannt sein. Unter diesen Verhältnissen erscheint natürlich die Spektralbeobachtung bedeutend verwickelt, liefert dafür aber auch stets neue Bedingungen für die Errechnung der noch unbekannten Konstanten. Im allgemeinen ist bei der vorgeschriebenen Methode Alles, und viel Überflüssiges gefordert. Infolge der aufzustellenden Theorie der Spektra reduziert sich die Kenntnis des ganzen (diskontinuierlich gedachten) Spektrums einschließlich der Wellenlängen der auftretenden Strahlen auf drei Konstanten (zwei derselben erfordert die Berechnung der Wellenlänge) und zwei Variabele. Damit werden wir nicht nur alle Erscheinungen der Spektralanalyse verfolgen können, sondern wir werden auch im Stande sein anzugeben, bei welcher Temperatur Dissoziation eintritt, und welches die Linien des Stoffes sind, welche dem Dissoziationsprodukte angehören.

Die kontinuierlichen Spektra werden gewöhnlich mit dem Bemerken übergangen, dass sie nicht geeignet sind, die Natur des glühenden Stoffes erkennen zu lassen. Abgesehen von dem Interesse, das die Kontinuität der Spektra für die Theorie bieten muss, ist auch dieser Satz nicht richtig, denn die Intensität des Spektrums im Ganzen sowohl als in den kleinsten Teilen, ist nur eine Funktion der Körpereigenschaften. Betrachten wir nun etwas näher die Folgen dieser Kontinuität, laut welcher die Intensitäten der stetig aufeinander folgenden Wellenlängen ohne Unterbrechung, ja selbst ohne auffallende Maxima oder Minima ineinander übergehen. Dies kann offenbar nicht möglich sein, wenn Intensität und Wellenlänge von einander völlig unabhängig wären. Dieser Satz, der unserem früher aufgestellten über die Unabhängigkeit von Farbe und Intensität zu widersprechen scheint, kann so in Übereinstimmung gebracht werden. Die Intensität einer beliebigen Wellenlänge ist Funktion dieser Wellenlänge, und einer ganz willkürlich zu wählenden Anfangsintensität. Während also für die einzelne Schwingung ein Zusammenhang in der That nicht besteht, sehen wir bei organisch zusammengehörigen Schwingungen, einem kontinuierlichen Spektrum, sich die eine aus der andern entwickeln. Die Aufgabe der theoretischen Spektralanalyse ist also in erster Reihe die Bedingungsgleichung aufzusuchen, welche zwischen der Intensität und den Wellenlängen eines zusammengehörenden Strahlenkomplexes besteht. Diese Bedingungsgleichung,

ın der Folge Spektialgleichung genannt, ist die Grundlage allei unseier Untersuchungen

Antizipierend bemeiken wir, dass theoretisch zwischen Gas- und kontinuierlichem Spektrum ein Unterschied nicht besteht, wenn wir nur die Wellenlange respektive als stetige, oder springend veranderliche Variabele betrachten wollen. Die Gleichung des Spektrums selbst enthalt bloß zwei Parameter, die wir hinfort die Elemente des Spektrums nennen wollen sie sind die Totalintensität des Spektrums (wenn wir dieses von dei Wellenlange. O bis ausgedehnt betrachten) und die Wellenlange des Intensitätsmaximums. Beide Elemente sind für die verschiedenen Stoffe charakterisierend, und so sehen wir auch die kontinuierlichen Spektia.— wenn auch schwieriger als die diskontinuierlichen — in den Dienst dei qualitätiven Analyse treten. Da durch deren Kenntnis das ganze Spektrum dei kolpei bekannt wird, so sehen wir, daß auf die numerische Bestimmung dieser Alles ankommt, was theoretisch bloß zwei Intensitätsbeobachtungen erfordert.

Eme ganz besonders interessante Eigenschaft charakterisiert das Spektrum Projiziert man die kontinuierlichen Spektra verschiedener Koiper aufemander, so erhalt man, wie man leicht sieht, wieder ein kontinuierliches Spektrum — doch ist dasselbe nicht mehr durch dieselbe Gleichung ausdruckbar. In Worten ausgedruckt, wurde das besagen es giebt keinen Korper, der in beliebigem Zustande ein Spektrum lieferte welches der Summe der Spektra zweier beliebiger Koiper in willkurlichem Zustande gleich ware. Infolge dieser Eigenschaft der Spektra sind wir im Stande, Superpositionsspektra zu trennen, die Bestandteile einer Mischung, ja selbst die naheren Verhaltnisse der Mischung anzugeben. In der Astrophysik zumal wird diese Eigenschaft zu einer sehr schatzbaren, da wir stets die Spektra der Photosphare (die zum Teile ja auch kontinuierlich sind) von dem des gluhenden Keines trennen konnen

Das Spektrum der Korpei ist, mogen sich diese in den unmeßbaren Entfernungen der Fixsterne befinden, oder aber zuganglich vor uns liegen, stets das Gegebene, das sich der Beobachtung Darbietende. Der Zustand der Korper jedoch das Abstrakte nur mittelbar Zugangliche. Es wird also, so ersehen wir hieraus, die Hauptaufgabe der theoretischen Spektralanalyse sein, den Zustand der Korper, der alle von den Ortsverunderungen der Korper unabhangige Unterschiede und Veranderungen erklart, aus dem gegebenen Spektrum abzuleiten. Bis zu diesem Punkte muß das Spektrum verfolgt und reduziert werden, soll anders die Spektralanalyse in das Gebiet der physikalischen Wissenszweige übergehen. Von da ab übernimmt die mechanische Warmetheorie das durch Spektroskopie herangezogene Gebiet, und Zollners schone Definition der Astrophysik, die heute wohl schon allgemein vergessen ist, gewinnt erst hier an Bedeutung

¹ Zollner Wiss Abh IV Bd Zur Geschichte der Astrophysil

Schwingungslehre.

Theorie der schwingenden Bewegung.

Da alle in das Gebiet der Spektralanalyse gehörende Wahrnehmungen ihre Ursache in periodischen Bewegungen kleinster Körperteilchen finden, welche vom Äther, dem angenommenen interstellaren Medium fortgepflanzt werden, so ist ein Verständnis jener nicht möglich, wenn nicht die Erkenntnis dieser Art von Bewegung vorausgesetzt werden kann. Wir gelangen dazu durch die Anwendung der Lehre der Elastizität, die, wenn durch gegenseitige Molekularkräfte der Körperteilchen erklärt, zu einer ganz allgemeinen Eigenschaft der Materie wird.

Bekanntlich ist die Kraft P, welche der durch die jeweilige Deformation $\frac{v-v'}{v}$ erregten Elastizität das Gleichgewicht hält, proportional dieser Deformation selbst. Schreibt man also:

so läßt sich hieraus die noch unbestimmte Konstante herleiten, wenn man — unbeschränkte Giltigkeit des hingeschriebenen Gesetzes voraussetzend — feststellt, daß die Kraft, welche pressend oder dehnend angewendet das ursprüngliche Volumen bezüglich zu Null macht, oder verdoppelt, eine bekannte Eigenschaft der Materie sei. Nennt man diese Kraft E, den Elastizitätsmodul, so wird für die beiden Fälle

$$E = f$$
 (2)

und mithin auch:

Die Kraft E ist übrigens keine Konstante, so wie auch das Elastizitätsgesetz selbst nur in ziemlich engen Grenzen gültig ist, sondern hängt außer von stofflichen Verschiedenheiten der Materie, lediglich von deren Zustande ab. Wir werden das Gesetz stets für unendlich kleine Deformationen anwenden, in welchem Falle es als durchaus genau zu betrachten ist.

1 Schwingungen isolierter Punkte

a) Wenn durch irgend eine Ursache eine im Innern des Korpers gelegene Molekel aus ihrer, durch Anziehung dei übrigen Teilchen festbestimmten Gleichgewichtslage herausgelückt wird, so werden durch die entstandene Deformation, die man im Falle der Schwingungen mit dem Namen Elongation, Ausbiegung belegt, elastische Krafte geweckt, deren Große, wie aus dem hingeschriebenen Gesetze ersichtlich ist, der momentanen Elongation proportional ist. Diese Krafte suchen das verschobene Teilchen, dessen Masse m sein moge in die Gleichgewichtslage zurückzuziehen. Ist die Große des Zuges für die Einheit der Masse und der Elongation a, indem wir die stets positive Kraft mit dem quadratischen Ausdrücke belegen, so ist sie für die Masse m und die Elongation s ma, andrerseits ist dieselbe Kraft nach mechanischen Prinzipien durch den zweiten, nach der Zeit genommenen Differentialquotienten der Flongation und durch die Masse ausdrückbar, was die Gleichung liefert

$$m\frac{ds}{dt} = -a - ms \tag{4}$$

wobei das negative Vorzeichen durch den Sinn des Zuges erklarbar. Setzt man versuchsweise

$$s = e^{\alpha t} \tag{5}$$

so erhalt man zur Bestimmung von α die Gleichung

$$\sigma = -a -, \ \alpha = \pm a i \tag{6}$$

und mithin ist ganz allgemein

$$s = Ae^{ait} + Be^{-ait} \tag{7a}$$

oder bei der bekannten Verbindung der exponentiellen und gomometrischen Funktionen $s = \mathfrak{A} \sin at + \mathfrak{B} \cos at$ (7b)

wo sowohl A, B, als \mathfrak{A} , \mathfrak{B} vollkemmen willkurliche Konstanten bedeuten. Die Bestimmung derselben geschieht durch die bekannten Zustande des Anfangs der Bewegung. Ware so für $t=\frac{T}{4}$, wenn das Teilchen sich am weitesten von der Gleichgewichtslage entfernt hat, die Elongation r, die Geschwindigkeit aber o, so hatte man die beiden Gleichungen

$$r = \mathfrak{A} \sin a \, \frac{T}{4} + \mathfrak{B} \cos a \, \frac{T}{4}$$

$$o = \mathfrak{A} a \cos a \, \frac{T}{4} - \mathfrak{B} a \sin a \, \frac{T}{4}$$
(5)

aus welchen folgt

$$T = \frac{2\pi}{a}, \quad r = \mathfrak{A} \quad \mathfrak{B} = 0 \tag{9}$$

und welche die willkurlichen Konstanten bestimmen, die Gleichung (7b) wird die einfacher

$$s = r \sin 2\pi \, \frac{t}{T} \tag{10}$$

und druckt in dieser Form alle Eigenschaften der schwingenden Bewegung aus

Die Elemente der Schwingung sind durch die Oszillationsdauer und die Maximalelongation, die man kurz Amplitude nennt, gegeben Das erste Element steht in einem genau bestimmten Verhaltnisse zu den Koeffizienten dei Differentialgleichung, das zweite ist davon ganz unabhängig, wie es auch die eingangs besprochenen Lippichund Ebertschen Versuche erhärten. Es ist üblich und bequemer, statt dieser unmittelbaren Schwingungselemente solche einzuführen, welche mit andern Umständen der Schwingung verknüpft, doch unmittelbar beobachtet werden können. Diese sind Wellenlänge und lebendige Kraft der Schwingung.

Ist dieselbe durch die Gleichung (10) dargestellt, so wird sie sich von dem schwingenden Punkte aus mit einer Geschwingkeit ausbreiten, die mit c bezeichnet werden möge. Ein von der Erregungsstelle um x abgelegener Punkt wird von der schwingenden Bewegung in der Zeit $t=\frac{x}{c}$ getroffen, und mithin ist die Bewegung in diesem Punkte um t gegen die der Erregungsstelle verspätet. Die Form der Schwingung ist also

 $s = r \sin \frac{2\pi}{T} \left(t - \frac{x}{c} \right) \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (11)$

Nun ist aber das Produkt cT der Weg, den die Schwingung fortschreitend während einer Periode zurücklegt und die man als Element der Schwingung unter dem Namen der Wellenlänge begreift. Bezeichnet also

so kommt

$$s = r \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right). \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (13)$$

Man sieht aus dieser Ableitung, dass die Wellenlänge kein reines Element der Schwingung ist, insofern sie von den stofflichen Eigenschaften des Mediums abhängt. Die Theorie ergiebt und die Erfahrung bestätigt, dass sie umgekehrt proportional dem Brechungsindex des Mediums ist, was in Verbindung mit (12) besagt, dass die Farbe einer Schwingung nicht durch die Wellenlänge, sondern durch die Schwingungsdauer gegeben ist. Insofern aber die meisten Untersuchungen in der atmosphärischen Luft vor sich gehen, deren Brechungsvermögen sich nur wenig von der Einheit entsernt, kann man von dieser Unterscheidung bei weniger genauen Experimenten absehen, wenn nötig, dieselbe jedoch stets mit Leichtigkeit berücksichtigen.

Das andere Element der Schwingung, welches statt der Amplitude eingeführt wird, ist die lebendige Kraft der oszillierenden Bewegung, die nach mechanischem Maße genommen stets mit L bezeichnet werden mag. Man hat als ihre Definition:

$$L = \frac{1}{2}m\left(\frac{ds}{dt}\right)^2 = \frac{1}{2}m\frac{4\pi^2}{T^2}r^2\int\cos^2 2\pi\left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right)dt . \qquad (14)$$

Der Wert des Integrals ist in der unendlich kurzen Periode T veränderlich, und daher geben unser Auge, sowie alle physikalischen Apparate, die nur auf Eindrücke von endlicher Dauer reagieren, nur den konstanten Mittelwert des Integrals. Ist n irgend eine große ganze Zahl, so hat man während der endlichen Zeit n T:

$$L = \frac{1}{2}m\frac{4\pi^2}{T^2}r^2 \cdot \frac{1}{nT}\int_{-\infty}^{nT}\cos^2 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right)dt = m\pi^2c^2\frac{r^2}{\lambda^2} \cdot \cdot \cdot \cdot (15)$$

Die Energie oder Intensität der Schwingung ist also proportional dem Quadrate der Amplitude, und umgekehrt proportional dem Quadrate der Wellenlänge.

Bei den mathematischen Fntwickelungen behalten wir Amplitude und Schwingungszahl der großeren Bequemlichkeit halber bei, drucken diese Großen aber stets durch Wellenlange und Intensitat aus, wenn sie sich auf Falle der Anwendung beziehen

Wir knupfen nun sofort an Gleichung (3) an um einerseits die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der schwingenden Bewegung angenahert zu berechnen andernteils eine Gleichung zu gewinnen, welche für die Beziehung der Schwingung zu aufeinanderfolgenden Punkten, mit andern Worten für fortschreitende Wellen gilt

Wir nehmen in dem gegenseitigen Abstande dx drei Punkte A, B, C an, und lassen sich A verschieben um s_1 , B um s, und C um s_2 Dann ist die Distanzanderung von AB $s-s_1=\frac{ds_1}{dx}\,dx$ und von BC $s_2-s=\frac{ds_2}{dx}\,dx$ Bezeichnet nun E den Elastizitatsmodul und q den Querschnitt des verschobenen Volums, so ist die elastische Kraft in B von A her $Eq\frac{ds_1}{dx}\,dx$ und von C her $Eq\frac{ds_2}{dx}\,dx$ Im Sinne der Bewegung ist also die Resultierende

$$Eq\left\{\frac{ds}{dx} - \frac{ds_1}{dx}\right\} dx = Eq\frac{d^2s}{dx} dx$$

Fuhrt man diese Differentiation in der Schwingungsgleichung (13) aus, so erhalt man $-\frac{4\pi^2}{\ell^2}s$, oder nach der Bedeutung von $\ell^2-s\frac{4\pi^2}{c^2T}$ Da nun die bewegenden Krafte einesteils durch $\frac{d^2s}{dt^2}$, andernteils durch a s ausdruckbar sind, so erhalt man die beiden Gleichungen

$$Eq \frac{d s}{dx'} dx = m \frac{d's}{dt}$$

$$-Eq \frac{4\pi}{c T} s dx = -ma s$$
(16)

Ist nun ϱ die Dichtigkeit des Mediums, so hat man

$$m = q \, dx \, \varrho \tag{17}$$

womit (16) sich verwandelt in

$$\frac{d^{3}s}{dt^{3}} = \frac{E}{\varrho} \frac{d^{3}s}{dx} \left\{ \frac{4\pi}{c} \frac{E}{T} = a \right\}$$
(18)

Setzt man in der zweiten Gleichung für a2 seinen Wert aus (9), so kommt

$$c = \frac{E}{\varrho} \tag{19}$$

womit die erste Gleichung (18) einfacher wird

$$\frac{ds}{dt} = c^{3} \frac{ds}{dx} \tag{20}$$

Es ist mithin die Geschwindigkeit der Fortpflanzung gefunden, welche sich in erster Annaherung unabhangig von den Elementen dei Schwingung erweist, sowie die Gleichung für fortschreitende Wellen, auf welche wir spater noch zuruckkommen wollen b) Jetzt greifen wir zur ursprünglichen Schwingungsgleichung zurück, und lassen diese in einem Medium vor sich gehen, welches der Bewegung einen der Geschwindigkeit einfach proportionalen Widerstand entgegenstellt. Sei derselbe für die Einheit der Geschwindigkeit und der Masse 2e, so wird nunmehr die Bewegungsgleichung:

$$\frac{d^2s}{dt^2} = -a^2s - 2\varepsilon \frac{ds}{dt} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (21)$$

Setzt man wieder versuchsweise

$$s = e^{at} \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot (22)$$

so liefert die Substitution in die gegebene Gleichung für α die Beziehung:

$$\alpha^2 = -a^2 - 2\epsilon\alpha,$$

aus welcher folgt:

Die Integralgleichung wird mithin

$$s = Ae^{-\varepsilon t}e^{+\sqrt{a^2-\varepsilon^2}\cdot ti} + Be^{-\varepsilon t}\cdot e^{-\sqrt{a^2-\varepsilon^2}\cdot ti} \cdot \dots \cdot (24a)$$

oder anders geschrieben:

Soll wieder für $\sqrt{a^2-\varepsilon^2}\cdot t=\frac{\pi}{2}$, wie im vorigen Falle, $\mathfrak{B}=o$ und $\mathfrak{A}=r$ werden, so erhält man nun völlig bestimmt:

Die Schwingungsperiode und Wellenlänge wird:

$$T = \frac{2\pi}{\sqrt{a^2 - \varepsilon^2}}, \ \lambda = \frac{2\pi c}{\sqrt{a^2 - \varepsilon^2}}$$

also größer, als wenn das Medium keinen Widerstand entgegensetzte. Die Amplituden nehmen mit gleichförmig wachsender Zeit in geometrischem Verhältnisse ab, dessen

Quotient $e^{-\varepsilon \frac{T}{2}}$ ist, und dessen Logarithmus, der mithin eine der verzögernden Kraft proportionale Konstante ist, nach Gauſs¹ das logarithmische Dekrement der Schwingungen genannt wird.

e) Es war betont, daß das unseren Untersuchungen zu Grunde liegende Elastizitätsgesetz nur innerhalb enger Grenzen gelte, und es kann somit der Fall eintreten, wo die Elongationen der schwingenden Teilchen zu groß sind, um einfach der geweckten Elastizität proportional gesetzt werden zu können. Entwickelt man in diesem Falle das Elastizitätsgesetz in eine nach Potenzen der Elongation fortschreitende Reihe, so erhält man als Bewegungsgleichung den Ausdruck:

wenn man in der Entwickelung bei dem zweiten Gliede abbrechen darf. Bei der Integration der Gleichung benutzen wir die von Helmholtz² vorgeschlagene Methode. Entwickelt man nämlich s in eine nach Potenzen einer kleinen Größe ε fortschreitende Reihe, so kommt:

$$s = \varepsilon s_1 + \varepsilon^2 s_2 + \cdots \qquad (27)$$

¹ Result. aus den Beob. des magn. Vereins. 1857. p. 55.

² Pogg. Ann. 99.

und durch Vergleichung gleich hoher ε -Potenzen, nachdem das vorstehende Resultat

ın (26) eingesetzt wurde

$$\frac{d \, s_1}{dt} = -a \, s_1
\frac{d's}{dt} = -a \, s_1 - a_1 s_1
\frac{d \, s_3}{dt} = -a \, s_3 - 2a_1 s \, s_2$$
(28)

Die Integration der ersten Gleichung giebt

$$s_1 = A \sin at + B \cos at \tag{29}$$

wodurch die zweite übergeht in

$$\frac{d-\varsigma}{dt} = -a-s - a_1 \left\{ A \sin at + B^2 \cos at + 2AB \sin at \cos at \right\}$$

Durch Anwendung der Reduktionsformeln fur die Überfuhrung von Produkten und Summen der trigonometrischen Funktionen wird dies

$$\frac{ds}{dt^2} = -a \ s \ -a_1 \left\{ \frac{1}{2} (A + B) - \frac{1}{2} (A - B) \cos 2at + AB \sin 2at \right\}$$
 (30)

welche sich nun einfach durch Versuche integrieren laßt. Man erhalt

$$s = M \sin at + N \cos at + P \sin 2at + Q \cos 2at + R \tag{31}$$

und findet durch Rucksubstitution in die Gleichung (30) die Beziehungen

$$P = \frac{a_1}{3a}AB, \ Q = \frac{a_1}{6a} \ (B - A^\circ), \ R = -\frac{a_1}{2a}(A + B)$$
 (32)

Kann man die dritte Potenz der kleinen Große ε schon vernachlassigen, so kommt unter Berucksichtigung von (27), (29), (31) und (32) als Integral der vorgelegten Differentialgleichung

 $s = \varepsilon (A \sin at + B \cos at)$

$$+\epsilon \left\{ M \sin at + N \cos at + \frac{a_1}{3a} A B \sin 2at + \frac{a_1}{6a} (B - A) \cos 2at - \frac{a_1}{2a} (A^2 + B) \right\}$$
 (33)

ın welcher A, B M, N die willkurlichen Konstanten bedeuten

Es ist leicht einzusehen, daß die in dem angeregten Sinne weitergeführten Substitutionen die stets hoheren Multipla der Schwingungszahlen ergeben. Da ein Korper um so elastischer genannt wird, eine je kleinere Deformation einer gegebenen Druck- oder Zugkraft entspricht, so konnen wir das Gefundene dahin aussprechen

Je mehr sich ein Korpei dem elastischen Zustande nahert, desto mehr und desto hohere Vielfache der Schwingungen werden durch die Eigenschwingung angeregt

d) Wir wollen nun noch einen sehr allgemeinen Fall betrachten, auf den wir spater auch in andern Anwendungen noch mehrmals werden zuruckgreifen mussen die mathematische Theorie der Fluoreszenz allgemein des Mitschwingens

Wir nehmen an, auf ein schwingendes Medium, dessen der Schwingungsgeschwindigkeit proportionaler Widerstand fur die Einheit der Musse und der Geschwindigkeit 2ε betrage, wirke eine fur die Masseneinheit durch

$$f(t) = \sum P \sin(pt + \beta)$$

gegebene periodische Kraft ein. Die allgemeine Differentialgleichung dieser Erscheinung ist dann:

$$\frac{d^2s}{dt^2} = -a^2s_t - a_1s^2 - 2\varepsilon \frac{ds}{dt} + \sum P \sin(pt + \beta) \quad . \quad . \quad . \quad (34)$$

wenn man bei Gliedern zweiter Ordnung der Elongation stehen bleibt. Setzt man ähnlich wie früher

$$s = \eta s_1 + \eta^2 s_2$$
, $P \cos \beta = Q = Q' \eta$, $P \sin \beta = R = R' \eta$ (35)

so wird, wenn η^* als verschwindend Kleines der sehr kleinen Größe η vorausgesetzt wird, aus der allgemeinen Differentialgleichung das folgende System von explizit simultanen Gleichungen:

angen:

$$\frac{d^2s_1}{dt^2} = -a^2s_1 - 2\varepsilon \frac{ds_1}{dt} + \sum Q' \sin pt + \sum R' \cos pt$$

$$\frac{d^2s_2}{dt^2} = -a^2s_2 - a_1s_1^2 - 2\varepsilon \frac{ds_2}{dt}$$
(36)

Das Integral der ersten Gleichung ist in der Form enthalten:

$$s_1 = e^{\alpha t} + \sum Q'' \sin pt + \sum R'' \cos pt \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (37)$$

mit den durch die Rücksubstitution in die erste Gleichung (36) folgenden Beziehungen:

$$\alpha^{2} = -a^{2} - 2\varepsilon\alpha \text{ oder } \alpha = -\varepsilon \pm \sqrt{a^{2} - \varepsilon^{2}} \cdot i
-p^{2}Q'' = -a^{2}Q'' + 2\varepsilon pR'' + Q'
-p^{2}R'' = -a^{2}R'' + 2\varepsilon pQ'' + R'$$
(38)

wonach sich (37) verwandelt in:

$$s_{1} = e^{-\varepsilon t} \left\{ A \sin \varkappa t + B \cos \varkappa t \right\} + \sum Q'' \sin pt + \sum R'' \cos pt,$$

$$Q'' = \frac{P}{\eta} \frac{(a^{2} - p^{2}) \cos \beta + 2\varepsilon p \sin \beta}{(a^{2} - p^{2})^{2} + (2\varepsilon p)^{2}}, R'' = \frac{P}{\eta} \frac{(a^{2} - p^{2}) \sin \beta - 2\varepsilon p \cos \beta}{(a^{2} - p^{2})^{2} + (2\varepsilon p)^{2}} \cdot \cdot \cdot \cdot (39)$$

$$\sqrt{a^{2} - \varepsilon^{2}} = \varkappa$$

Die zweite Gleichung des Systems (36) wird sonach, indem man die Quadrate und Produkte der trigonometrischen Funktionen sogleich auf einfache Funktionen reduziert:

$$\begin{split} \frac{d^{2}s_{2}}{dt^{2}} = & -a^{2}s_{2} - 2\varepsilon \frac{ds_{2}}{dt} - a_{1} \left\{ e^{-2\varepsilon t} \left[\frac{1}{2} (A^{2} + B^{2}) + \frac{1}{2} (B^{2} - A^{2}) \cos 2\varkappa t + AB \sin 2\varkappa t \right] \right. \\ & + \frac{1}{2} \left(\sum Q''^{2} + \sum R''^{2} \right) + \frac{1}{2} \left(\sum R''^{2} \cos 2pt - \sum Q''^{2} \cos 2pt \right) \\ & + \sum Q''R'' \sin (p+p)t + \sum Q''R'' \sin (p-p)t \\ & + e^{-\varepsilon t} \left[\sum AQ'' \cos(\varkappa - p)t + \sum BR'' \cos(\varkappa - p)t + \sum AR'' \sin(\varkappa - p)t \right. \\ & \left. - \sum BQ'' \sin (\varkappa - p)t - \sum AQ'' \cos (\varkappa + p)t + \sum BR'' \cos (\varkappa + p)t \right. \\ & \left. + \sum AR'' \sin (\varkappa + p)t + \sum BQ'' \sin (\varkappa + p)t \right] \right\} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (40) \end{split}$$

In den Summen $\sum Q''R''\sin(p\pm p)t$ müssen natürlich nur verschiedene Indizes genommen werden, da die gleichen schon berücksichtigt worden sind.

Um nun diese Gleichung nicht durch Versuche lösen zu müssen, was jedenfalls sehr umständlich wäre, schreiben wir statt der rechten Klammergröße kurzweg $\varphi(t)$, und erhalten so als Integral der Gleichung:

$$\frac{ds}{dt^2} = -as - 2\varepsilon \frac{ds}{dt} - a_1 \varphi(t)$$

den Ausdruck

$$s_{-} = \frac{1}{2 \varkappa \iota} \left\{ e^{-(\varepsilon + \varkappa \iota)t} \int e^{(\varepsilon + \varkappa \iota)t} \ \varphi(t) dt - e^{-(\varepsilon - \varkappa \iota)t} \ \int e^{(\varepsilon - \varkappa \iota)t} \ \varphi(t) dt \right\}$$

Die hier auftretenden Integrale haben die Form

$$I_{n} = \int e^{(\alpha + \beta i)t} \sin mt \ dt = \frac{e^{(\alpha + \beta i)t}}{(\alpha + \beta i)^{2} + m} \left[(\alpha + \beta i) \sin mt - m \cos mt \right]$$

$$I_{n} = \int e^{(\alpha + \beta i)t} \cos mt \ dt = \frac{e^{(\alpha + \beta i)t}}{(\alpha + \beta i)} \left[(\alpha + \beta i) \cos mt + m \sin mt \right]$$

Fuhrt man nun die Integration direkt aus was keine Schwierigkeiten mehr verursacht so erhalt man folgendes

$$\begin{split} s_2 &= e^{-\varepsilon t} \Big\{ \mathfrak{A} \sin \varkappa t + \mathfrak{B} \cos \varkappa t \Big\} - \frac{a_1}{2a} \sum (Q'' + R'') + \varepsilon^{-\varepsilon t} \Big\} - \frac{a_1}{2a} (A + B) + C \cos 2\varkappa t + D \sin 2\varkappa t \Big\} \\ &+ E \cos 2pt + F \sin 2pt + G \sin(p + p)t + H \cos(p + p)t + I \sin(p - p)t + K \cos(p - p)t \\ &+ e^{-\varepsilon t} \Big\{ L \sin(\varkappa - p)t + M \cos(\varkappa - p)t + N \sin(\varkappa + p)t + O \cos(\varkappa + p)t \Big\} \end{split} \tag{41}$$

wober die Koeffizienten aus den folgenden Gleichungen zu berechnen sind

$$C[(a^{2}-4x) + (4\epsilon x)^{2}] = 4a_{1}\epsilon rAB - \frac{a_{1}}{2}(a-4x^{2})(B-A)$$

$$D[(a^{2}-4x) + (4\epsilon x)^{2}] = 2a_{1}\epsilon r(B-A) - a_{1}(a-4x^{2})AB$$

$$E[(a^{2}-4p) + (4\epsilon p)] = 2a_{1}\epsilon pR, \ Q, \ -\frac{a_{1}}{2}(a-4p)(R'-Q')$$

$$F[(a^{2}-4p) + (4\epsilon p)^{-}] = -2a_{1}\epsilon p(R'-Q) - \frac{a_{1}}{2}(a-4p')R_{1}' Q_{1}'$$

$$G[(a^{2}-(p+p)) + (2\epsilon(p+p))] = -\frac{a_{1}}{2}[a-(p+p)]Q'R$$

$$H[(a-(p+p)^{-}) + (2\epsilon(p+p))] = -a_{1}\epsilon(p+p)Q'R'$$

$$I[(a-(p-p)^{-}) + (2\epsilon(p-p))^{-}] = -\frac{a_{1}}{2}[a'-(p-p)]QR$$

$$K[(a-(p-p)^{2}) + (2\epsilon(p-p))] = -a_{1}\epsilon(p-p)QR'$$

$$L[(r-(r-p)^{2}) + (2\epsilon(r-p))] = 2a_{1}\epsilon(r-p)(AQ' + BR') - [r-(r-p)]a_{1}(AR - BQ)$$

$$M[(r-(r-p)^{2}) + (2\epsilon(r-p))] = -2a_{1}\epsilon(r-p)(AR' - BQ') - a_{1}[r-(r-p)](AQ + BR)$$

$$N[r-(r-p)^{2}) + (2\epsilon(r-p))] = 2a_{1}\epsilon(r+p)(-AQ + BR'') - a_{1}[r-(r-p)^{2}](AR' + BQ)$$

$$-a_{1}[r-(r-p)^{2}](AR' + BQ)$$

$$-a_{1}[r-(r-p)^{2}](-AQ + BR)$$

Die Amplituden üller Schwingungen, welche A und B enthalten, bleiben unbestimmt wahrend in den übrigen Q und B nach (39) durch P ersetzt werden muß ist dies erfolgt, so hat man noch die Gleichungen (41) und (39) in (35) einzusetzen, um das vollstandige Integral zu erhalten

Fallt aber auf einen Korper, der selbst zu schwingen fahig ist die Strahlung eines andern Korpers, so sehen wir neue Schwingungen entstehen, die eine Verbindung

beider bilden. Wir nennen solche Schwingungen Kombinationsschwingungen, und zwar von der n-ten Ordnung, wenn die Schwingungszahlen durch Addition oder Subtraktion der n-ten Vielfachen der Grundschwingungen entstanden; in diesem Falle reden wir von Differenz-, in jenem von Summationsschwingungen. Die Schwingung sin nt, welche dem Körper angehört, wird Eigenschwingung genannt.

Schwingt also ein Teilchen mit der Wellenlänge $\frac{2\pi c}{\varkappa}$ und fällt auf ihn eine Strahlung von der Wellenlänge $\frac{2\pi c}{p}$, so werden im Körper allgemein noch die folgenden Wellen erregt: $\frac{2\pi c}{2\varkappa}$, $\frac{2\pi c}{2p}$, $\frac{2\pi c}{p_r \pm p_s}$, $\frac{2\pi c}{\varkappa \pm p_s}$. Betrachtet man die Intensität des auffallenden Strahles als eine Größe nullter Ordnung, so wird die Intensität der Kombinationsschwingung erster Ordnung eine Größe zweiter, der Kombination n-ter Ordnung eine Größe 2n-ter Ordnung werden,

Diese Gleichung nun ist es, welche alle Erscheinungen des Mitschwingens Ist die auffallende Welle — die man sich bei veränderlichem p auch als Strahlenkomplex vorstellen kann, so beschaffen, dass sie auserhalb des sichtbaren Spektrums fällt, so kann für den Fall des Ultraviolets die Kombination z-p, p_r-p_s , für den Fall des ultraroten Lichtes die Verbindung $\varkappa+p$, p_r+p_s sichtbar werden, und wir haben somit die Erscheinungen der Fluorenszenz und Kaloreszenz. Fluoreszenz ist Differenz-, Kaloreszenz Summationsschwingung. In hohem Grade auffallend wird es sein, dass die Kombinationsschwingungen des auffallenden Lichtes unter einander im Körper keinen Widerstand erfahren, mit keinem Extinktionskoeffizienten versehen sind, wie man zu sagen pflegt. Während also die Eigenschwingung des Körpers, sowie deren alle denkbaren Kombinationen unter sich und mit den ankommenden Strahlen infolge des bei allen Körpern ziemlich beträchtlichen Widerstandes bald erlöschen müssen, wenn die Ursache der Schwingung nicht fortdauernd wirkt, bleiben die Kombinationen der ankommenden Wellen unter sich ungeschwächt. Sind es also diese, welche die Fluoreszenz bewirken, so geht diese in Phosphoreszenz, die sich von jener Erscheinung durch die längere Dauer unterscheidet, über.

Da der Widerstand des Mediums gegen die durch die Elongation geweckte Elastizitätskraft nur klein sein kann, \varkappa^2 sich also wenig von a^2 unterscheidet, so kann es vorkommen, daß die Intensitäten der im Körper neu angeregten Schwingungen nahezu unendlich groß werden. Dies wird für alle Strahlen der Fall sein, wenn die Wellenlänge der ankommenden Welle mit der Eigenschwingung identisch ist (39); es wird dann Q'' und R'' unendlich, und damit alle Koeffizienten (42), die diese beiden Faktoren enthalten. Die Intensität wird unendlich, heißt aber soviel, daß das schwingende Atom aus dem Molekularverbande gerissen wird. Es entstehen dabei unregelmäßige Schwingungen, die nicht mehr der Bewegung der lichterzeugenden analog sind, die Welle ist als Licht verbraucht, wir sagen, sie ist absorbiert. Diese Art der Absorption wird die direkte genannt. Absorption — und diese werden wir die indirekte nennen — tritt aber auch dann noch ein, wenn die auffallende Welle die nächst höhere

Lommel, Pogg. Ann. 143.

oder tiefere Oktave der Eigenschwingung darstellt, wie man aus der bloßen Ansicht der Koeffizienten (42) entnehmen kann Offenbar kann aber die Absorption nicht die durch die Gleichung augedeutete Große annehmen, wir durfen nicht vergessen, daß die Schwingungsgleichung nur für unendlich kleine Elongationen gilt die nicht mehr ohne weiteres vorausgesetzt werden durfen, wenn eine außere Strahlung die Ausbiegung des Teilchens in jedem Punkte der Bahn kontinuierlich zu vergroßein strebt, wie es ehen eine mit der Eigenschwingung identische Schwingung anstiebt

Im Falle der indirekten Absorption wird stets die Eigenschwingung von tillt, da zwai die eintretende Welle absorbiert wird, die Wellenlunge dieser absorbiert in Strahlung stets der der Eigenschwingung gleich wird, so dass Superposition entsteht

Es ist leicht zu sehen, daß fortgeführte Substitutionen und Mitnehmen höherer Glieder der Elongation nach einander die Kombinationsschwingungen höherer Ordnung hervorbringen werden

Interferenz der Schwingungen

e) Fs mogen nun die Veranderungen untersucht werden, die em schwingendes Teilchen erleidet, wenn es von zwei Strahlen getroffen wird, welche in derselben Richtung schwingen Sind die ankommenden Strahlen durch die Gleichungen gegeben

$$s_1 = a_1 \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right), \ s = a_1 \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} - \frac{\delta}{\lambda}\right)$$
 (13)

m welcher δ den Überschufs der Entfernung der Lichtquelle s₂ vom schwingenden Punkte über die der Quelle s₄ bedeutet Die resultierende Schwingung

$$S = S_1 + S_2 \tag{14a}$$

hat, da bekanntlich die goniometrischen Funktionen ein Additionstheorem besitzen, wieder die Form der einfachen Schwingung Wir setzen also

$$S = A \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\lambda}{\lambda} - \frac{J}{I}\right) \tag{4 lb}$$

und finden leicht folgende Beziehungen

$$a \cos 2\pi \frac{\delta}{\lambda} + a_1 = A \cos 2\pi \frac{\Delta}{\lambda}$$

$$a \sin 2\pi \frac{\delta}{\lambda} = A \sin 2\pi \frac{\Delta}{\lambda}$$
(1)

daher

$$A = a_1'' + a + 2a_1a \cos 2\pi \frac{\delta}{\lambda}, \tan 2\pi \frac{\Delta}{\lambda} \left[a_1 + a_2 \cos 2\pi \frac{\delta}{\lambda} \right] = a_2 \sin 2\pi \frac{\delta}{\lambda},$$

welche die neue Amplitude und die Phasenverschiebung zu berechnen gestatten dieselben Formeln erhalt man naturlich, wenn man statt der Amplituden die Schwingungsgeschwindigkeiten einfuhrt. Ist diese durch u, ihr Maximalwert durch v bezeichnet, so ubergeht (43) bei nun veranderter Zahlungsweise der Zeit in

$$u = v \operatorname{sm} 2\pi \left(\frac{t}{\varGamma} - \frac{x}{\lambda} \right) \tag{16}$$

die naturlich für die Interferenzschwingung ganz analoge Formeln liefert

Wir setzen in den obigen Formeln $\delta = \frac{\lambda}{4}$, dann eihalten wii

$$S = \sqrt{a_1 + a_2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x+D}{\lambda}\right), \operatorname{tang} 2\pi \frac{D}{\lambda} = \frac{a_2}{a_1}$$
 (47)

Ist nun umgekehrt eine Wellenbewegung gegeben durch:

so kann dieselbe stets in zwei Schwingungen zerlegt werden, deren Gleichungen sind:

$$u = v \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right), \ u_1 = v_1 \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} - \frac{1}{4}\right) = -v_1 \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right) . \tag{49}$$

die also den Phasenunterschied $\frac{\lambda}{4}$ haben. Es ist also auch weiter:

$$V^{2} = v^{2} + v_{1}^{2}, \tan 2\pi \frac{D}{\lambda} = \frac{v_{1}}{v}$$
und
$$v_{1} = V \sin 2\pi \frac{D}{\lambda}, v = V \cos 2\pi \frac{D}{\lambda}$$

$$(50)$$

Wir stellen uns nun die Aufgabe die Resultierende mehrerer parallelen, ähnlichen und nach derselben Richtung schwingenden Wellensysteme zu bestimmen. die Oszillationsgeschwindigkeiten der n+1 einzelnen Schwingungen gegeben durch:

$$U_{1} = V_{1} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} - \frac{a_{1}}{\lambda}\right) = V_{1} \sin (\alpha - \gamma_{1})$$

$$\vdots$$

$$U_{n+1} = V_{n+1} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} - \frac{a_{n+1}}{\lambda}\right) = V_{n+1} \sin (\alpha - \gamma_{n+1})$$
de derselben in zwei Schwingungen zerlegt gedacht werden, deren Phasen-

solkann jede derselben in zwei Schwingungen zerlegt gedacht werden, deren Phasendifferenz 1 Wellenlänge beträgt. Dies giebt:

$$U_r = v_r \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda}\right) + v_r' \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{x}{\lambda} - \frac{1}{4}\right) \quad . \quad . \quad (52a)$$

oder abgekürzt:

$$U_{1} = v_{1} \sin \alpha + v_{1}' \sin \left(\alpha - \frac{\pi}{2}\right)$$

$$\vdots$$

$$U_{n+1} = v_{n+1} \sin \alpha + v'_{n+1} \sin \left(\alpha - \frac{\pi}{2}\right)$$

$$(52b)$$

und dabei ist dann

$$v_r' = V_r \cos 2\pi \frac{a_r}{\lambda} = V_r \cos \gamma_r; v_r' = V_r \sin 2\pi \frac{a_r}{\lambda} = V_r \sin \gamma_r (53)$$

Summiert man über alle vorkommenden n+1 Schwingungen, so wird

$$\sum U = \sum v_r \sin \alpha + \sum v_r' \sin \left(\alpha - \frac{\pi}{2}\right) \dots \dots (54)$$

als Gleichung der Resultierenden. Um diese auf die übliche Form zu bringen, setzen wir:

und erhalten somit durch Vergleichung der Koeffizienten von sin α und cos α in beiden Ausdrücken für U:

$$\begin{array}{c}
\Phi \cos \varphi = \sum v_r \\
\Phi \sin \varphi = \sum v_r'
\end{array}$$
(56)

Daraus folgt dann sogleich als Ausdruck der resultierenden Schwingung:

$$\sum U = \sqrt{\left(\sum v_i\right) + \left(\sum v_i\right)} \quad \sin \left[\alpha - \arctan \frac{\sum v_i}{\sum v_i}\right]$$

Diese Resultate wollen wir nun auf einige Spizialfalle anwenden

1 Sind die Oscillationsgeschwindigkeiten alle gleich, so hat man wogen $V_1 = V = V_{n+1} = V \tag{3.5}$

$$\sum v_i = V \sum \cos \gamma_i, \ \sum v_i = V \sum \sin \gamma_i \ \ \tan g = \frac{\sum \sin \gamma_i}{\sum \cos \gamma_i}$$

als Schwingungsgleichung die Formel

$$\sum U = V \sqrt{\left(\sum \sin \gamma_i\right)^2 + \left(\sum \cos \gamma_i\right)} \sin \left[\alpha - \operatorname{alctang} \frac{\sum \sin \gamma_i}{\sum \cos \gamma_i}\right]$$
 (19)

2 Sind außer der bereits gemachten Annahme auch die gleichzeitigen Phasen der Schwingungen gleich, ist also noch

$$\gamma_4 = \gamma = \gamma_{n+1} = \gamma \tag{(50)}$$

so hat man einfach

$$\sum U = (n+1)V\sin(\alpha - \gamma) \tag{11}$$

3 Sind die Oszillationsgeschwindigkeiten gleich, und bilden die gleichzeitigen Phasen eine arithmetische Progression, so dass ist

$$\gamma_1 = \gamma$$
, $= \gamma + \varepsilon$, $\gamma_3 = \gamma + 2\varepsilon$, $\gamma_{n+1} = \gamma \mid n\varepsilon$ (11)

so handelt es sich um die Daistellung der Summon $\sum \sin j$, und $\sum \cos j$, /um dem Ende setzen wir etwas allgemeiner

$$A = \sin x + a \sin (x - y) + a \sin (x - 2y) + d \sin (x - (n - 1)y)$$

$$B = \cos x + a \cos (x - y) + a \cos (x - 2y) + d \cos (x - (n - 1)y)$$

$$+ a^{n-1} \cos (x - (n - 1)y)$$
(1,3)

Addieit man die beiden Gleichungen, nachdem zuvor die eiste mit der imagin isen I inheit multipliziert wurde so kommt

$$B + Ai = e^{ii} + ae^{ii-y_i} + a e^{ii-y_i} + a e^{ii-y_i} + a e^{ii-y_i} + a^{n-1} e^{ii-(n-i)y_i} = e^{ii} \frac{(ae^{-y_i})^n - 1}{ae^{-y_i} - 1}$$
 (1.1)

Multipliziert man Zahler und Nenner mit $ae^{+y_l}-1$, so eihalt man die folgende Gleichung

$$B + Ai = \frac{e^{it} - ae^{yi + xi} - a^n e^{-yni + xi}}{1 - 2a \cos y + a^n} + \frac{e^{-(n-1)yi + xi}}{y + a^n}$$
 (11)

Ersetzt man die Exponentialgroßen wieder durch die trigonometrischen Funktionen und trennt sogleich Reelles vom Imaginaren, so kommt

$$A = \frac{1}{1 - 2a\cos y + a} \left\{ \sin x - a\sin(x+y) - a^n \sin(x-ny) + a^{n+1} \sin(x-(n-1)y) \right\}$$

$$B = \frac{1}{1 - 2a\cos y + a^n} \left\{ \cos x - a\cos(x+y) - a^n \cos(x-ny) + a^{n+1} \cos(x-(n-1)y) \right\}$$
(6)

Fur unsern Fall vereinfachen sich die Formeln noch um ein Betrachtliches, die zu setzen ist. Man erhalt so einfacher

$$A = \frac{1}{2 - 2\cos y} \left\{ \left[\sin x - \sin(x - ny) \right] (1 - \cos y) - \sin y \left[\cos^2 x - \cos(x - ny) \right] \right\}$$

und nach einer leichten Reduktion

und auf ganz entsprechende Weise auch:

Um das Resultat unserem vorliegenden Falle anzupassen, setzen wir

$$x = \gamma, y = -\varepsilon, a = 1, n = (n^{1} + 1)$$

und erhalten so statt n^1 wieder n schreibend:

$$\sum \cos \gamma_r = \frac{\sin \frac{n+1}{2} \varepsilon}{\sin \frac{1}{2} \varepsilon} \cos \left(\gamma + \frac{n}{2} \varepsilon \right), \ \sum \sin \gamma_r = \frac{\sin \frac{n+1}{2} \varepsilon}{\sin \frac{1}{2} \varepsilon} \sin \left(\gamma + \frac{n}{2} \varepsilon \right) \quad . \tag{68}$$

Damit wird dann weiter:

$$\left(\sum \sin \gamma_r\right)^2 + \left(\sum \cos \gamma_r\right)^2 = \frac{\sin^2 \frac{n+1}{2} \varepsilon}{\sin^2 \frac{1}{2} \varepsilon} \text{ und } \frac{\sum \sin \gamma_r}{\sum \cos \gamma_r} = \tan \left(\gamma + \frac{n}{2} \varepsilon\right). \quad (69)$$

und sonach die explizite Schwingungsgleichung der Resultierenden:

$$\sum U = V \frac{\sin \frac{n+1}{2} \varepsilon}{\sin \frac{1}{2} \varepsilon} \sin \left[\alpha - \left(\gamma + \frac{n}{2} \varepsilon \right) \right] . \qquad (70)$$

4. Endlich läßt sich die Resultierende auch dann noch aufschreiben, wenn die γ wie zuvor eine arithmetische Progression bilden, zugleich aber auch die Beziehung besteht:

wo nun auch die Größen a Glieder einer arithmetischen Pregression sind. Es sei also $a_1 = a, a_2 = a + \delta, a_3 = a + 2\delta, \dots a_{n+1} = a + n\delta$ (72)

Dann ist

$$\sum v_r = V \sum \sin a_r \cos \gamma_r, \sum v_r' = V \sum \sin a_r \sin \gamma_r,$$

was mit Hilfe der trigonometrischen Formeln

 $\sin x \cos y = \frac{1}{2} \sin (y+x) - \frac{1}{2} \sin (y-x)$, $\sin x \sin y = -\frac{1}{2} \cos (y+x) + \frac{1}{2} \cos (y-x)$ das folgende Ergebnis liefert:

$$\sum v_r = \frac{1}{2}V \Big\{ \sum \sin(\gamma_r + a_r) - \sum \sin(\gamma_r - a_r) \Big\}; \sum v'_r = \frac{1}{2}V \Big\{ - \sum \cos(\gamma_r + a_r) + \sum \cos(\gamma_r - a_r) \Big\} . (73)$$

Die Argumente $(\gamma_r + a_r)$, $(\gamma_r - a_r)$ bilden wieder eine arithmetische Progression mit den Differenzen $(\varepsilon + \delta)$, $(\varepsilon - \delta)$ Man hat also nach dem vorigen Satze:

$$\sum v_r = \frac{1}{2}V \left\{ \frac{\sin\frac{n+1}{2}(\varepsilon + \delta)}{\sin\frac{1}{2}(\varepsilon + \delta)} \sin\left[\gamma + a + \frac{n}{2}(\varepsilon + \delta)\right] - \frac{\sin\frac{n+1}{2}(\varepsilon - \delta)}{\sin\frac{1}{2}(\varepsilon - \delta)} \sin\left[\gamma - a + \frac{n}{2}(\varepsilon - \delta)\right] \right\}$$

$$\sum v'_r = \frac{1}{2}V\left\{-\frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon+\delta\right)}{\sin\frac{1}{2}\left(\varepsilon+\delta\right)}\cos\left[\gamma+a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon+\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\cos\left[\gamma-a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\cos\left[\gamma-a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\cos\left[\gamma-a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\cos\left[\gamma-a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\cos\left[\gamma-a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\cos\left[\gamma-a+\frac{n}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)\right] + \frac{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}{\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)}\sin\frac{n+1}{2}\left(\varepsilon-\delta\right)$$

und mit diesen Werten wird endlich:

$$\sum U = \frac{1}{2}V \begin{cases} \frac{\sin^{2}\frac{n+1}{2}(\varepsilon+\delta)}{\sin^{2}\frac{1}{2}(\varepsilon+\delta)} + \frac{\sin^{2}\frac{n+1}{2}(\varepsilon-\delta)}{\sin^{2}\frac{1}{2}(\varepsilon-\delta)} \\ \frac{\sin\frac{n+1}{2}(\varepsilon+\delta)}{-2 - \frac{1}{\sin\frac{1}{2}(\varepsilon+\delta)}} \frac{\sin\frac{n+1}{2}(\varepsilon-\delta)}{\sin\frac{1}{2}(\varepsilon-\delta)} \cos(2\alpha+n\delta) \end{cases} \sin(\alpha-\varphi)$$

$$\varphi = \arctan g - \frac{\sum v_{i}}{\sum v_{i}}$$

$$(75)$$

f) Wir behandeln endlich noch den Fall, daß zwei zu einandei geneigte Schwingungen gleichzeitig auf einen Punkt einwirken. Dieselben seien durch die folgenden Gleichungen gegeben

 $x = r_1 \sin 2\pi \frac{t}{T} \text{ und } y = r \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} + n\right)$ (76)

Dann erhalt man die von dem angeregten Punkte durchlaufene Bahnkurve, wenn man aus beiden Gleichungen die Zeit t eliminiert. Explizite ist dies stets moglich, wenn die Schwingungsperioden zu einander im Verhaltnis ganzer Zahlen stehen

Wir behandeln hier nur den einfachen Fall

$$I^{1} = I \tag{77}$$

den wir in spateren Untersuchungen noch zu benutzen haben Wir entwickeln

$$y = r \sin 2\pi \frac{t}{T} \cos 2n\pi + r \cos 2\pi \frac{t}{T} \sin 2n\pi \tag{78}$$

und substituieren darin die aus dei eisten Gleichung (76) sich eigebenden Werte

$$\sin 2\pi \, \frac{t}{T} = \frac{x}{r_1}, \, \cos 2\pi \, \frac{t}{T} = \sqrt{1 - \frac{x}{r_1}} \tag{79}$$

wodurch man erhalt

$$y = \frac{r}{r_1} x \cos 2n\pi + \frac{r}{r_1} \sqrt{r_1 - x} \sin 2n\pi,$$

was auch in folgender Form geschrieben werden kann

$$y - 2\frac{r}{r_1} xy \cos 2n\pi + \frac{r_2^2}{r_1} x = r_2 \sin^2 2n\pi$$
 (80)

Die Gleichung charakterisiert eine Ellipse, die Lage der Hauptaxen gegen die Schwingungsrichtungen, die wir nun gegeneinander senkrecht liegend annehmen, ist gegeben durch

$$\tan 2\omega = \frac{2r_1r_2}{r_1^2 - r_2^2} \cos n\pi \tag{81}$$

Bemerkenswerte Spezialfalle sind

1 Fur n = 0 1, 2 wind die Gleichung der Bahnkurve

$$y^{2} - 2\frac{r_{2}}{r_{1}}xy + \frac{r^{2}}{r_{1}^{2}}x^{2} = 0 = \left(y - \frac{r_{2}}{r_{1}}x\right)^{2}$$
(82)

die in diesem Falle eine durch die Gleichgewichtslage des schwingenden Teilchens hindurchgehende Gerade vorstellt. Eben diese Gerade, die jedoch mit der fruheren gegen die negative Seite der y Elongationen den Winkel $\arctan \frac{r_1 r_2}{r_1^2 - r}$ einschließt, erhalt man, wenn

2. Für $n=1.\frac{1}{2},\ 3.\frac{1}{2},\ 5.\frac{1}{2}\ldots$ gesetzt wird. Die Gleichung der Linie ist

$$\left(y + \frac{r_2}{r_1}x\right)^2 = 0 \dots (83)$$

die sich wie die frühere auf beiden Seiten der Gleichgewichtslage gleicherweise erstreckt.

3. Ist endlich $n = \frac{1}{4}(2m+1)$, wo m beliebige ganze Zahlen bedeutet, also $n = \frac{1}{4}$, $\frac{3}{4}$, $\frac{5}{4}$.. so wird

 $y^2 + \frac{r_2^2}{r_1^2}x^2 = r_2^2$, oder $\frac{y^2}{r_2^2} + \frac{x^2}{r_1^2} = 1$ (84)

die Schwingungskurve eine Ellipse, deren Mittelpunkt mit dem Gleichgewichtspunkte des schwingenden Teilchens zusammenfällt. Die Schwingungsrichtungen sind dann ganz allgemein ein Paar konjugierter Durchmesser der Ellipse. Sind endlich die Amplituden der beiden interferierenden Schwingungen gleich, so geht die Ellipse, wie man sogleich sieht, in einen Kreis über.

Wir haben nun noch die Intensität der Interferenzschwingung zu untersuchen, da ja die Wellenlänge unverändert geblieben ist. Dieselbe ist nach (45) und (43) proportional der Größe:

während die Intensitäten der interferierenden Strahlen durch

gegeben sind. Nun muß aber angenommen werden, daß für zwei verschiedene Lichtquellen selbst in unmeßbar kurzer Zeit $\frac{\delta}{\lambda}$ alle Werte von 0 bis 1 durchläuft, statt $\cos 2\pi \frac{\delta}{\lambda}$ also, handelt es sich um eine endliche Beobachtungszeit, der Mittelwert = 0 gesetzt werden muß. Damit hat man dann den Satz:

Die Intensitäten zweier interferierenden Strahlen verschiedener Lichtquellen summieren sich einfach.

Legt man durch die Ruhelage des nach der Gleichung

schwingenden Teilchens drei zu einander senkrechte Koordinaten, welche mit der Richtung x, der Normalen zur Wellenfläche Winkel einschließen, deren Cosinusse sind m, n, p, so werden die Koordinaten des schwingenden Teilchens x^1 , y^1 , z^1 die Projektionen von x auf die neuen Axen, also

$$x^{1} = mx, y^{1} = nx, z^{1} = px \dots$$
 (89)

Multipliziert man diese Gleichungen der Reihe nach mit m, n, p, indem man die bekannte Cosinusrelation

$$m^2 + n^2 + p^2 = 1$$

beachtet, so verwandelt sich (88) in

$$s = r \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{mx^1 + ny^1 + pz^1}{\lambda} \right) \quad . \tag{90}$$

Sind endlich α , β , γ die Cosinusse der Winkel, welcher die Elongation s mit den Axen x^1 , y^1 , z^1 bildet, so zerlegt sich die gegebene Schwingung in die folgenden, nach den neuen Axen genommenen Komponenten:

$$u = \alpha r \sin 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{mx^{1} + ny^{1} + p^{-1}}{\lambda} \right)$$

$$v = \beta r \sin 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{mx^{1} + ny^{1} + p^{-1}}{\lambda} \right)$$

$$w = \gamma r \sin 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{mx^{1} + ny^{1} + p^{-1}}{\lambda} \right)$$
(91)

und wir bezeichnen mit dem Namen Richtung den Winkel, welchen die Richtung der Elongation mit der zur Wellenfliche gezogenen Normalen einschlicfst. Ist dieser 9 genannt, so hat man

 $\cos \vartheta = \alpha m + \beta n + \gamma p \tag{92}$

wo $\vartheta = 90^{\circ}$ oder 0° ist, je nachdem die Schwingung senklecht zur Fortpflanzungsrichtung, oder parallel derselben vor sich geht. Im erstelen Falle nennen wir die Schwingung transversal, im letzteren longitudinal. Wir werden spatei den Nachweis liefern, daß die Schwingungen, welche dei Athei als Licht vermittelt, nur transversale sind

2 Schwingungen kohaientei Punktsysteme

Indem wii auch die dem schwingenden Punkte benachbarten Feilchen in Betracht zogen, gelangten wii (20) zu der allgemeinen Gleichung dei schwingenden Bewegung

 $\frac{ds}{dt} = c^2 \frac{ds}{dx} \tag{93}$

die langs einer mit der Dichtigkeit ϱ ei fullten Linie von der elastischen Kruft E Geltung hat c bedeutet die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Schwingung, und wai als Quotient der Quadratwurzel aus Elastizitatsmodulus und Dichtigkeit gefunden

Setzen wir versuchsweise

$$s = uc^{t} \tag{94}$$

wo u eine Funktion von x allein sein mag, so erhalt man duich Substitution in die gegebene Gleichung zur Bestimmung von u

$$\frac{du}{dx^2} = \frac{a^2}{c}u\tag{95}$$

aus welcher der Wert von u sogleich aufgeschrieben werden kann Mit (94) vereint, giebt dies dann als eine Losung dei vongelegten Differentialgleichung

$$s = e^{\frac{\alpha}{c}x + at} \tag{96 i}$$

oder da die durch die Gleichung charakterisierte Bewegung voraussichtlich eine periodische ist, durch Vertauschung von α gegen $\alpha \iota$

$$s = \cos\left(\frac{\alpha}{c}x + \alpha t\right) + i \sin\left(\frac{\alpha}{c}x + \alpha t\right) \tag{96b}$$

Die Losung befriedigt die Gleichung auch dann noch, wenn sowohl das Cosinus - als Sinusglied mit einem ganz beliebigen Koeffizienten versehen wird. Als allgemeine Losung haben wir somit

$$s = \left[A \sin \frac{\alpha}{c} x + B \cos \frac{\alpha}{c} x \right] \sin \alpha t + \left[C \sin \frac{\alpha}{c} x + D \cos \frac{\alpha}{c} x \right] \cos \alpha t \tag{96c}$$

wo an Stelle der Koeffizienten und fui α eine jede beliebige Große gesetzt werden kann

Physikalisch ist also die Lösung unbestimmt, es kämen denn genügend viele Nebenbedingungen hinzu, welche die Lösung möglich machen.

Dasselbe gilt auch noch von einer andern, formell noch allgemeineren Auflösung, die von d'Alembert herrührt. Man sieht auf den ersten Blick, daß, was auch immer die Zeichen f und F für Funktionen charakterisieren mögen, der Ausdruck

$$s = f(x+ct) + F(x-ct) \dots \dots \dots \dots \dots (96d)$$

die vorgelegte Differentialgleichung befriedigt.

Wir werden ihrer Wichtigkeit halber beide Lösungen näher besprechen, zunächst die erstere, die von Bernouilli herrührt. Da wir aber allgemein nur eine Punktreihe vor Augen haben, so müssen wir auch die Bedingungen, an welche physikalisch genommen die Koeffizienten gebunden sind, etwas allgemeiner halten.

Am Ende der Punktreihe, deren Länge a sein mag, ist die Elongation und Geschwindigkeit stets eine Funktion der Zeit allein; es sei also

$$s = 0, \frac{ds}{dt} = 0 \text{ für } x = 0$$

$$s = \varphi(t), \frac{ds}{dt} = \psi(t) \text{ für } x = a$$

$$(97a)$$

Die Voraussetzung der Ruhe für den Anfangspunkt der Linie ist keine Beschränkung, denn wäre hier Ausbiegung und Geschwindigkeit eine von Null verschiedene endliche Funktion der Zeit, so brauchte man nur die Linie umzukehren und die beiden Lösungen zu addieren, indem man statt $\varphi(t)$ und $\psi(t)$ die neuen Funktionen einsetzt, statt $x: \alpha - x$ schreibt und die Verdoppelung der so entstandenen Koeffizienten der Zeitfunktionen (sin αt , cos αt) berücksichtigt.

Für den Beginn der Zeit sei weiter Ausbiegung und Geschwindigkeit nur eine Funktion der Koordinate x:

$$s = \chi(x), \frac{ds}{dt} = \omega(x), \text{ für } t = 0.$$
 (97b)

Endlich ist die Elongation aber so klein vorausgesetzt, daß Veränderungen in der Elastizität und Dichte der Linie nicht berücksichtigt zu werden brauchen.

Wir lösen die Aufgabe am einfachsten, indem wir die Elongation in mehrere Teile zerlegen, die für sich einfacheren Bedingungen unterliegen, und die so gefundenen Partiallösungen kombinieren.

I. Es sei also zunächst:

$$s = \chi(x), \frac{ds}{dt} = \omega(x) \text{ für } t = 0, s = 0, \frac{ds}{dt} = 0, \text{ für } x = 0, s = 0, \frac{ds}{dt} = 0, \text{ für } x = a$$
 . (98)

Setzt man in (96c) x = 0, so muss für den Nullwert der linken Seite sein:

$$B = D = 0, \frac{\alpha}{c} a = n\pi \text{ oder } \alpha = n\pi \frac{c}{a} t \quad . \quad . \quad . \quad (99)$$

und es ist somit die Elongation s gegeben durch:

$$s_1 = A \sin n\pi \frac{x}{a} \sin n\pi \frac{c}{a} t + C \sin n\pi \frac{x}{a} \cos n\pi \frac{c}{a} t \quad . \quad . \quad (100)$$

für t=0 hat man dann weiter gemäß (98):

$$\chi(x) = \sum_{n=1}^{\infty} C_n \sin n\pi \frac{x}{a} \text{ und } \omega(x) = \pi \frac{c}{a} \sum_{n=1}^{\infty} nA_n \sin n\pi \frac{x}{a} \quad . \quad . \quad (101)$$

da ja für A und C alle moglichen Zahlenwerte gesetzt werden konnen Entwickelt man aber andrerseits die Funktion f(x) in eine Fouriersche Reihe, so erhalt man das folgende Resultat

$$\chi(x) = \sum_{1}^{\infty} {}^{m}A_{m} \sin m\pi \frac{x}{a}, \ A_{m} = \frac{2}{a} \int_{0}^{a} \chi(\lambda) \sin m\pi \frac{\lambda}{a} \ d\lambda$$

und demzufolge hat man auch

$$C_n = \frac{2}{a} \int_0^a \chi(\lambda) \sin n\pi \, \frac{\lambda}{a} \, d\lambda, \ A_n = \frac{2}{n\pi c} \int_0^a \omega(\lambda) \sin n\pi \, \frac{\lambda}{a} \, d\lambda$$

Die vollstandige Losung ist also

$$s_{1} = \frac{2}{a} \sum_{1}^{\infty} n \cos n\pi \frac{c}{a} t \sin n\pi \frac{x}{a} \int_{0}^{a} /(\lambda) \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda$$

$$+ \frac{2}{\pi c} \sum_{1}^{\infty} n \frac{1}{n} \sin n\pi \frac{c}{a} t \sin n\pi \frac{x}{a} \int_{0}^{a} \omega(\lambda) \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda$$

$$(102)$$

II Die Nebenbedingungen der vorgelegten Aufgabe seien

$$s = 0$$
, $s^{4} = X(x)$ for $t = 0$, $s = 0$, $s^{4} = 0$ for $x = 0$, $s = \varphi(t)$, $s^{4} = \Omega(t)$ for $x = a$ (103)

wober X und $\mathcal{O}(t)$ vorlaufig noch unbekannte Funktionen bedeuten mogen. Aus (96c) folgt kraft der ersten und dritten Bedingung C=D=B=0, wodurch die vierte schon mit berucksichtigt ist. Es bleibt sonach

$$s = A \sin \frac{\alpha}{c} x \sin \alpha t \tag{104}$$

Um nun darnach $\varphi(t)$ darzustellen, setzen wir für x = a

$$\sin\frac{\alpha}{c}a = (-1)^m, \frac{\alpha}{c}a = \frac{2n+1}{2}\pi\tag{105}$$

und erhalten so aus

$$\varphi(t) = \sum_{1}^{\infty} {m(-1)^m A_m \sin(2m+1) \frac{\pi c}{2a} t}$$
 (106)

nachdem wir beiderseits mit $\sin{(2n+1)}\frac{\pi c}{2a}t$ dt multipliziert und zwischen den Grenzen O und $\frac{a}{c}$ integriert haben für n=m

$$\frac{1}{2} \frac{a}{c} A_n = \int_{0}^{a/c} (-1)^n \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda \, d\lambda \quad \varphi(\lambda)$$
 (107)

woraus dann nach (104) folgt

$$s_2 = \frac{2c}{a} \sum_{1}^{\infty} \sin(2n+1) \frac{\pi x}{2a} \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} t \int_{0}^{a/c} (-1)^n \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda \, d\lambda \, \varphi(\lambda)$$
 (108)

Da nun uber alle Konstanten verfugt ist konnen die Funktionen X(x) und $\Omega(t)$ nicht mehr willkurlich angenommen werden, sondern sind schon mit bestimmt. Wir finden indem wir (108) nach t differenzieren, und das eine Mal t=0, das anderemal x=a setzen

$$X(x) = \left(\frac{c}{a}\right)^{2} \pi \sum_{1}^{\infty} (2n+1) \sin(2n+1) \frac{\pi x}{2a} \int_{0}^{a/c} (-1)^{n} \varphi(\lambda) \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda . d\lambda \quad . \quad (109)$$

$$\Omega(t) = \left(\frac{c}{a}\right)^{2} \pi \sum_{1}^{\infty} n(-1)^{n}(2n+1) \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} t \int_{0}^{a/c} (-1)^{n} \varphi(\lambda) \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda . d\lambda \quad . \quad (110)$$

wodurch die Aufgabe gelöst ist.

III. Wir setzen nun analog dem früheren Falle die Bedingungen fest: $s = \Xi(x)$, $s^1 = o$ für t = 0; s = 0, $s^1 = 0$ für x = 0; $s = \Psi(t)$, $s^1 = \psi(t)$ für x = 0. (111) worin $\Xi(t)$ und $\Psi(t)$ wieder zwei nachträglich zu bestimmende Funktionen bedeuten. Die zweite, dritte und vierte Bedingung erfordert: A = B = D = 0, so daß als Lösung bloß gelten kann:

Soll diese für x = a in $s^4 = \psi(t)$ übergehen, so muß zunächst wieder die Gleichung (105) bestehen. Ähnlich wie dort finden wir dann:

$$C_n = \frac{4}{\pi} \frac{1}{2n+1} \int_0^{a/c} (-1)^{n+1} \psi(\lambda) \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda . d\lambda$$

und daher die Elongation selbst in der Form:

$$s_{3} = \frac{4}{\pi} \sum_{1}^{\infty} n \frac{(-1)^{n+1}}{2n+1} \sin(2n+1) \frac{\pi x}{2a} \cos(2n+1) \frac{\pi c}{2a}$$

$$\int_{a/c}^{a/c} (-1)^{n+1} \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda \cdot \psi(\lambda) \cdot d\lambda \quad . \quad . \quad (113)$$

und für die zwei noch unbestimmten Funktionen $\Xi(x)$ und $\Psi(t)$ folgt ganz so wie früher:

$$\Xi(x) = \frac{4}{\pi} \sum_{n=1}^{\infty} \frac{(-1)^{n+1}}{2n+1} \sin(2n+1) \frac{\pi x}{2a} \int_{0}^{a/c} (-1)^{n+1} \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda \cdot \psi(\lambda) \cdot d\lambda \quad . \tag{114}$$

$$\Psi(t) = \frac{4}{\pi} \sum_{n=1}^{\infty} \frac{(-1)^{2n+1}}{2n+1} \cos(2n+1) \frac{\pi c}{2a} t \int_{0}^{a/c} (-1)^{n+1} \psi(\lambda) \sin(2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda . d\lambda . \qquad (115)$$

IV. Wir betrachten schließlich noch eine sehr einfache Lösung der vorgelegten Differentialgleichung,

 $s = \frac{g}{a}x\left(t + \frac{h}{g}\right) \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (116)$

welche der Bedingung genügt, im Anfange der Zeit $\frac{h}{a}x$ als auch ihr Differentialquotient $\frac{g}{a}x$ zu sein. Für x=0 werden beide, Elongation und Geschwindigkeit Null, und für x=a: s=gt+h, $s^1=g$. Setzt man:

$$s = g \frac{a - x}{a} \left(t + \frac{h}{g} \right). \qquad (117)$$

so gelten ganz analoge Schlüsse. Beide Lösungen lassen sich noch beträchtlich vereinfachen, wenn man g=0 setzt. Dann wird s für t=0: $\frac{h}{a}x$, und für x=a: s=h; in allen übrigen Fällen erhält man Null.

Addiert man also zu dieser Losung die unter I gefundene (102), nachdem man in ihr [entsprechend (116) oder (117)] $\chi(x) = -\frac{g}{a} x \left(t + \frac{h}{g}\right)$, oder $\chi(x) = -g \frac{a - x}{a} \left(t + \frac{h}{g}\right)$ und $\omega(x) = 0$ addiert hat, so erhalt man eine Schwingungs-Elongation, die am Ende oder Anfange der Linie konstant ist, sonst über in den Anfangszustanden mit ihrei Geschwindigkeit zugleich verschwindet

Da die Funktionen $\varphi(\lambda)$ und $\psi(\lambda)$ als Bedingungen des Problems von vorne her bekannt sind, so gilt dies naturlich auch von X(x), $\Xi(x)$, Q(t), $\Psi(t)$ Sind daher die ursprunglichen Bedingungen nicht in der unter (97) gegebenen Form in die Problem eingefuhrt sondern setzt man

 $\chi(x) - \Xi(x)$ statt $\chi(x)$, $\omega(x) - X(x)$ statt $\omega(x)$, $\varphi(t) - \Psi(t)$ statt $\varphi(t)$, $\psi(t) - \Omega(t)$ statt $\psi(t)$ so werden gerade die unter (97) gestellten Bedingungen befriedigt, wenn man die drei Losungen (102), (108), (113) addiert Die Funktion, die diese Bedingungen erfullt, ist also

$$s = \frac{2}{a} \sum_{1}^{\infty} \sin n\pi \frac{x}{a} \left\{ \cos n\pi \frac{c}{a} t \int_{0}^{a} [f(x) - \Xi(x)] \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda + \frac{a}{\pi c} \frac{1}{n} \sin n\pi \frac{t}{a} t \right\}$$

$$+ \frac{2c}{a} \sum_{1}^{\infty} n \sin (2n+1) \frac{\pi x}{2a} \left\{ (-1)^{n} \sin (2n+1) \frac{\pi c}{2a} t \int_{0}^{a/c} [f(t) - \Psi(t)] \sin (2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda d\lambda \right\}$$

$$+ \frac{2a}{\pi c} \frac{1}{2n+1} \cos (2n+1) \frac{\pi c}{2a} t \int_{0}^{a/c} [\psi(t) - \Omega(t)] \sin (2n+1) \frac{\pi c}{2a} \lambda d\lambda$$

$$+ (118)$$

Soll nun die hingeschriebene Funktion außer den vorgelegten Bedingungen auch für x=0 etwa $s=\varrho(t)$ und $s^1=\varsigma(t)$ hefern, so braucht man nur in der letzteren Summe statt x $\alpha-x$, statt $\varphi(t)-\Psi(t)$ $\varrho(t)-\Omega(t)$, statt $\psi(t)-\Omega(t)$ $\varsigma(t)$ - $\Psi(t)$ einzuführen, und dieses neue Resultat mit dem obigen durch Addition zu verbinden

Wir diskutieren nun eine der Losungen, indem wir die elastische Linie als eine an beiden Enden eingeklemmte Saite auffassen. Für die Endpunkte sind dann Ausbiegung und Geschwindigkeit konstant Null, und es kommt somit die in I abgeleitete Schwingung in Betracht. Diese konnen wir noch dadurch vereinfachen, dass wir auch die Anfangsgeschwindigkeit $\omega(x)=0$ setzen. Es bleibt somit nur

$$s = \frac{2}{a} \sum_{1}^{\infty} n \sin n\pi \frac{c}{a} \cos n\pi \frac{c}{a} t \int_{0}^{a} (\lambda) \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda,$$

wo nun $\chi(x)$ die Form der Saite im Augenblicke t=0 durstellt. Wir konnen diese Funktion noch naher bestimmen. Wird namlich die Saite im Punkte a um b aus der Gleichgewichtslage heraus bewegt, so bildet sie über der ganzen Lange als Basis ein Dreieck mit der Spitze im Punkte b, a. Es ist also zwischen 0 und a. $=\frac{b}{a}x$ und zwischen a und a. $=\frac{b}{a-a}(a-x)$. Dies giebt

$$\int_{0}^{a} \chi(\lambda) \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda = \int_{0}^{a} \frac{b}{a} \lambda \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda + \int_{a}^{a} \frac{b}{a - a} (a - \lambda) \sin n\pi \frac{\lambda}{a} d\lambda$$
$$= \frac{b a^{3}}{a(a - a)n^{2}\pi^{2}} \sin n\pi \frac{a}{a}$$

wie man leicht findet. Die vollständige Schwingungsgleichung lautet also:

$$s = \frac{2ba^2}{a(a-a)n^2} \sum_{1}^{\infty} n \frac{1}{n^2} \sin n\pi \frac{a}{a} \sin n\pi \frac{x}{a} \cos n\pi \frac{c}{a} t.$$

Der Ton einer Saite ist also durchaus nicht einfach zu nennen. Erklingt die Saite im Punkte a, wo a einen aliquoten Teil der Länge bedeutet, so tönt der betreffende Knotenpunkt nicht. Mit einem angeschlagenen Tone erklingen zugleich alle Obertöne, da n alle ganzen Zahlenwerte annehmen kann. Die Amplitude dieser Töne nimmt aber sehr rasch, im Verhältnis des umgekehrten Quadrates der Ordnungszahl ab, so daß in jedem Falle der angeschlagene Grundton prävalieren muß.

b) In analoger Weise kann man auch die zweite von d'Alembert gegebene Lösung (96d) behandeln. Von dieser sehen wir jedoch vorläufig zu Gunsten einer allgemeiner gehaltenen Ableitung der Schwingungsgleichung für Bewegungen im Innern der Körper ab.

Wie früher, machen wir auch hier die Annahme der Kontinuität der Materie; denken wir uns also im Punkte x, y, z das unendlich kleine Parallelepipedon $dx\,dy\,dz$ (unabhängig von der dasselbe erfüllenden Materie) festgehalten, so können wir das materieerfüllte Volumenelement unter dem Einflusse einer z. B. in der Richtung der x-Axe wirkenden Druckkraft als derart veränderlich annehmen, daß ein Teil des Stoffes aus dem Volumenelemente in ein in der Richtung der Kraft gelegenes andere Element gedrängt wird, während aus dem davorliegenden in das festgedachte Raumelement neuer Stoff gepreßt wird. Wir können aber dann mit eben diesem Rechte das Volumenelement mit dem Stoffe in feste Verbindung setzen, und den Stoffwechsel als Materiefluß betrachten.

Unter diesen Voraussetzungen sei im Punkte x, y, z ein verschwindend kleines Parallelepipedon mit den Kanten dx, dy, dz gegeben, welches sich während des Zeitelementes dt um die Strecken dx, dy, dz in der Richtung der einander senkrecht schneidenden Koordinatenaxen verschiebt. Sind die Geschwindigkeiten längs der Axen gemessen u, v, w, so hat man, da diese allgemein Funktionen des Ortes sind, für die Beschleunigung:

$$\frac{du}{dt} = \frac{\partial u}{\partial t} + \frac{\partial u}{\partial x} u + \frac{\partial u}{\partial y} \cdot v + \frac{\partial u}{\partial z} \cdot w$$

$$\frac{dv}{dt} = \frac{\partial v}{\partial t} + \frac{\partial v}{\partial x} u + \frac{\partial v}{\partial y} \cdot v + \frac{\partial v}{\partial z} \cdot w$$

$$\frac{dw}{dt} = \frac{\partial w}{\partial t} + \frac{\partial w}{\partial x} u + \frac{\partial w}{\partial y} \cdot v + \frac{\partial w}{\partial z} \cdot w$$
(119)

woraus die beschleunigende Kraft durch Multiplikation mit der Masse ϱ dx dy dz folgt, wenn ϱ die Dichtigkeit bedeutet. Diese ist andrerseits gleich der Summe der beschleunigenden äußeren Kräfte, X, Y, Z, und der Druckkräfte der benachbarten Massenelemente. Ist die Größe derselben p auf die Einheit der Fläche, so beträgt der Druck auf unser Volumenelement in der Richtung der x-Axe dy dz p. Geht man im Punkte x

um dx weiter, so treffen wii das der Flache $dy\,dz$ entgegengesetzte Flachenelement, auf welches in entgegengesetzter Richtung der Druck $dy\,dz\left(p+\frac{\partial p}{\partial x}\,dx\right)$ wirkt Die Druckkraft, welche in der Richtung der wachsenden x das Parallelepipedon zu bewegen sucht, ist sonach

 $p \, dy \, dz - \left(p + \frac{\partial p}{\partial x} \, dx\right) dy \, dz = -\frac{\partial p}{\partial x} \, dx \, dy \, dz \tag{120}$

und ganz ahnliche Ausdrucke erhalten wir durch Vertauschung von x mit y und z fur die andern zwei Koordinaten Die vollstandigen Bewegungsgleichungen sind dichei aus (119) und (120)

 $\varrho \, dx \, dy \, d^{\sigma} \, X - \frac{\partial p}{\partial x} \, dx \, dy \, dz = \varrho \, dx \, dy \, dz \, \frac{du}{dt}$

oder anders geschrieben

$$\begin{aligned}
\varrho X - \frac{\partial p}{\partial x} - \varrho \frac{\partial u}{\partial t} &= 0 \\
\varrho Y - \frac{\partial p}{\partial y} - \varrho \frac{\partial v}{\partial t} &= 0 \\
\varrho Z - \frac{\partial p}{\partial z} - \varrho \frac{\partial w}{\partial t} &= 0
\end{aligned} \right}$$
(121)

Der Materieflus muß nun notwendigerweise so beschaffen sein, daß keine inneren Risse, keine Unterbrechung der Stetigkeit der Raumerfullung vorkommen konnen Dazu ist notwendig und hinreichend, daß die durch Ein- und Ausfluß von Masse aus den einzelnen Flachenelementen des Parallelepipedons verursachten Stoffanderungen der Veranderung des Volumens als Ganzes betrachtet, gleich sei Da nun die Fortbewegung der Stoffteile in der Zeit dt die Große $u=\frac{dx}{dt}$ dt hat, so tritt durch die Flache dy dz wahrend dieser Zeit vom Koordinatenanfangspunkte her die Masse dy dz eu dt ein, in der Richtung der wachsenden x aber aus dem Elemente durch dieselbe Flache die Masse dy dz $ext{eu}$ $ext{eu}$

$$\frac{\partial \varrho}{\partial t} + \frac{\partial (u\varrho)}{\partial x} + \frac{\partial (v\varrho)}{\partial y} + \frac{\partial (w\varrho)}{\partial z} = 0$$
 (122)

die noch zu dem Systeme (121) gehort Endlich muß auch noch eine Gleichung gegeben sein, welche den Zusammenhang von Druck und Dichtigkeit giebt, was wir mit

$$p = f(\varrho) \tag{123a}$$

bezeichnen Sind die Gleichungen auf inkompressible Materie angewandt, so ist einfach $\varrho = \text{konst}$ (123b)

$$\frac{\partial \varrho}{\partial t} + u \frac{\partial \varrho}{\partial x} + v \frac{\partial \varrho}{\partial y} + w \frac{\partial \varrho}{\partial z} + \varrho \left(\frac{\partial u}{\partial x} + \frac{\partial v}{\partial y} + \frac{\partial w}{\partial z} \right) = 0$$

infolge der Gleichung (123b) zu der folgenden reduziert:

$$\frac{\partial u}{\partial x} + \frac{\partial v}{\partial y} + \frac{\partial w}{\partial z} = 0 \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (124)$$

Die inneren Elastizitätskräfte sind nun in allen Fällen so groß, daß dagegen die äußeren Kräfte, meistens bloß die Anziehung der Erde, als verschwindend klein betrachtet werden müssen. Wir setzen also

$$X = Y = Z = 0$$
 (125)

und nehmen weiter an, dass die ganze Masse im Ruhestande homogen ist. Das Gleichgewicht soll nur so wenig aufgehoben werden, dass die auftretenden Geschwindigkeiten unendlich klein bleiben; Produkte von der Form also, wie $u\frac{\partial u}{\partial x}\cdots w\frac{\partial w}{\partial z}$ als unendlich kleine Größen zweiter Ordnung wegfallen. Dann werden die Gleichungen mit Rücksicht auf (119) zu den folgenden:

$$\frac{1}{\varrho} \frac{\partial p}{\partial x} = -\frac{\partial u}{\partial t}
\frac{1}{\varrho} \frac{\partial p}{\partial y} = -\frac{\partial v}{\partial t}
\frac{1}{\varrho} \frac{\partial p}{\partial z} = -\frac{\partial w}{\partial t}
\frac{1}{\varrho} \frac{\partial p}{\partial z} = -\frac{\partial w}{\partial t}$$
(126)

Die konstante Dichtigkeit des Ruhezustandes sei mit a bezeichnet; dann können wir mit Rücksicht auf die Kleinheit der entstehenden Bewegungen die veränderliche Dichtigkeit ϱ durch $\varrho = a(1+\sigma) \quad \dots \quad \dots \quad \dots \quad (127)$

ausdrücken, wo σ , je nachdem es positiv oder negativ ist, Kompression oder Dilatation anzeigt. Berücksichtigt man nun (123a), so wird die Bewegungsgleichung (126):

$$\frac{1}{\varrho} \frac{\partial p}{\partial x} = \frac{1}{\varrho} \frac{\partial f(\varrho)}{\partial \varrho} \cdot \frac{\partial \varrho}{\partial x} = \frac{a}{a(1+\sigma)} f'(a+a\sigma) \cdot \frac{\partial \sigma}{\partial x}$$

Weil nun σ sehr klein ist, so können wir es als Summand neben der Einheit als verschwindend vernachlässigen, und erhalten so:

$$\frac{1}{\rho} \frac{\partial p}{\partial x} = f'(a) \frac{\partial \sigma}{\partial x}. \qquad (128)$$

Da nun mit wachsender Dichte auch der Druck zunimmt, so ist f'(a) stets positiv. Setzen wir dafür

 $f'(a) = c^2$ (129)

so gehen (126) über in

$$\frac{\partial u}{\partial t} = -c^2 \frac{\partial \sigma}{\partial x}
\frac{\partial v}{\partial t} = -c^2 \frac{\partial \sigma}{\partial y}
\frac{\partial w}{\partial t} = -c^2 \frac{\partial \sigma}{\partial z}$$
(130)

und aus der noch zu berücksichtigenden Kontinuitätsgleichung wird:

$$\frac{\partial \sigma}{\partial t} + \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{\partial v}{\partial y} + \frac{\partial v}{\partial z} = 0 \tag{131}$$

da die Glieder von dei Form $u\frac{\partial\sigma}{\partial x}$ $\sigma\frac{\partial u}{\partial z}$ ihrer Kleinheit halbei nicht mitgenommen zu werden brauchen Diese vier Gleichungen kounen nun verbunden werden Differenziert man sie der Reihe nach in Bezug auf x, y, z und t und addiert die ersten drei, so kommt

$$-c \left\{ \frac{\partial^2 \sigma}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \sigma}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \sigma}{\partial z^2} \right\} = \frac{\partial}{\partial t} \frac{u}{\partial x} + \frac{\partial^2 v}{\partial t \partial y} + \frac{\partial^2 v}{\partial t \partial z}$$

wahrend die letztere giebt

$$-\frac{\partial^2 \sigma}{\partial t} = \frac{\partial u}{\partial x \partial t} + \frac{\partial v}{\partial u \partial t} + \frac{\partial^2 w}{\partial z \partial t}$$

und da Koordinaten und Zeit von einander unabhangige Variabele vorstellen, so sind die Differentialquotienten rechterseits einander paarweise gleich. Man erhalt daher mit nur einer abhangigen Variabelen

$$\frac{\partial^{9}\sigma}{\partial t^{2}} = c \left(\frac{\partial^{2}\sigma}{\partial x^{2}} + \frac{\partial^{2}\sigma}{\partial y^{2}} + \frac{\partial^{2}\sigma}{\partial z} \right)$$
 (132)

welches die allgemeine Gleichung raumlicher Schwingungen ist

Die Nebenbedingungen zur Losung dieser partiellen Differentialgleichung sind der gegebene Anfangszustand des Mediums, das heißt die Geschwindigkeiten u_0 , v_0 , w_0 für t=0, die anfangliche Dilatation σ_0 als Funktion der Koordinaten, und die Kontinuitatsbedingung (131) für den Beginn der Bewegung

c) Integration der Gleichung

Mit Hilfe dei bishei aufgestellten Anfangsbedingungen und dei Gleichungen (130) ist die Integration vollstandig durchfuhibar, denn σ ergiebt sich aus (132) als Funktion der Zeit und der Koordinaten mit dem gegebenen Anfangszustande

fur
$$t = 0$$
 set $\sigma_0 = f(x, y, z)$

$$\left(\frac{\partial \sigma}{\partial t}\right)_0 = F(x, y, z)$$

$$u = u_0, \ v = v_0, \ w = w_0 \text{ als Funktion von } (x, y, z)$$
(133)

sodann findet man aus (130) durch einfache Quadraturen die Geschwindigkeiten als Funktion der Zeit

$$u = u_0 - c^2 \int_0^t \frac{\partial \sigma}{\partial x} \, \partial t \quad v = v_0 - c^2 \int_0^t \frac{\partial \sigma}{\partial y} \, \partial t \quad w = w_0 - c^2 \int_0^t \frac{\partial \sigma}{\partial z} \, dt \tag{134}$$

Um nun (132) zu integrieren, setzen wir versuchsweise

$$\sigma = e^{(\lambda x + \mu y + \nu z \pm cot)} = \cos(\lambda x + \mu y + \nu z \pm cot) + \nu \sin(\lambda x + \mu y + \nu z \pm cot)$$
(135)

und finden durch Rucksubstitution

$$\varrho = \lambda + \mu^2 + \nu^2 \tag{136}$$

Wir zerlegen nun ahnlich wie fruher, σ in zwei Teile, $\sigma_1 + \sigma_2$, so dass für den Anfangszustand t = 0 gelte

$$\sigma_1 = f(x, y, z), \quad \sigma = 0 \text{ und } \left(\frac{\partial \sigma_1}{\partial t}\right) = 0, \left(\frac{\partial \sigma_2}{\partial t}\right) = F(x, y, z)$$

Aus der Lösung (135) haben dann für uns Bedeutung die Kombinationen:

$$\sigma_1 = \cos(\lambda x + \mu y + \nu z) \cos c \varrho t$$
 und $\sigma_2 = \cos(\lambda x + \mu y + \nu z) \sin c \varrho t$
 $\sigma_1 = \sin(\lambda x + \mu y + \nu z) \cos c \varrho t$ $\sigma_2 = \sin(\lambda x + \mu y + \nu z) \sin c \varrho t$

Um mit Beibehaltung der ersten Lösung auch die zweite mit berücksichtigen zu können, schreiben wir an Stelle von x, y, z bezüglich $x-\alpha$, $y-\beta$, $z-\gamma$, und verallgemeinern das Resultat dadurch, daß wir die Lösung mit der willkürlichen Funktion $\varphi(\alpha, \beta, \gamma)$ multiplizieren, und in Bezug auf λ , μ , ν , α , β , γ das sechsfache Integral zwischen den Grenzen $-\infty$ und $+\infty$ nehmen. Da sich diese Operationen nur auf Parameter der Lösung beziehen, so bleibt sie noch immer giltig. Es ist also:

$$\sigma_1 = \int_{-\infty}^{(6)} \cos \left\{ \lambda(x - \alpha) + \mu(y - \beta) + \nu(z - \gamma) \right\} \cos c \varrho t. \, \varphi(\alpha, \beta, \gamma) \cdot d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, d\mu \, d\nu \quad . \quad (137)$$

Infolge der ersten der für σ_1 geltenden Bedingungen hat man, indem t=0 gesetzt wird:

$$f(x,y,z) = \int_{-\infty}^{(6)} \cos \left\{ \lambda(x-\alpha) + \mu(y-\beta) + \nu(z-\gamma) \right\} \varphi(\alpha,\beta,\gamma) \cdot d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, d\mu \, d\nu \quad . \quad (138)$$

Für σ_2 wählen wir ebenfalls die Cosinus-Lösung der Koordinatenverbindung, und erhalten ganz wie in (137), indem wir noch den Faktor $\frac{1}{c\varrho}$ hinzufügen:

$$\sigma_2 = \int_{-\infty}^{(6)} \cos \left\{ \lambda(x-\alpha) + \mu(y-\beta) + \nu(z-\gamma) \right\} \frac{\sin c\varrho t}{c\varrho} \cdot \psi(\alpha,\beta,\gamma) \, d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, d\mu \, d\nu \quad . \quad (139)$$

und die für dessen Differentialquotienten nach der Zeit im Augenblicke t=0 geltende Bedingung:

$$F(x,y,z) = \int_{-\infty}^{(6)} \cos \left\{ \lambda(x-\alpha) + \mu(y-\beta) + \nu(z-\gamma) \right\} \psi(\alpha,\beta,\gamma) \cdot d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, d\mu \, d\nu . \quad (140)$$

Es reduziert sich also das weitere Verfahren auf das Aufsuchen der Funktionen φ und ψ . Zu dem Ende benutzen wir den Fourierschen Lehrsatz über die Darstellung willkürlicher Funktionen mehrerer Variabelen durch mehrfache bestimmte Integrale. Es ist stets:

$$\chi(x,y,z) = \frac{1}{(2\pi)^3} \int_{-\infty}^{(6)} \cos \lambda(a-x) \cdot \cos \mu(\beta-y) \cos \nu(\gamma-z) \cdot \chi(a,\beta,\gamma) \cdot d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, d\mu \, d\nu.$$

Um unsere sechsfachen Integrale mit dem Fourierschen konform zu machen, bemerken wir, daß ist:

cos a cos b cos $c=\frac{1}{4}[\cos{(a+b+c)}+\cos{(-a+b+c)}+\cos{(a-b+c)}+\cos{(a-b+c)}+\cos{(a+b-c)}]$ wie man durch Ausführung der Cosinussummen leicht sieht. Dadurch zerfällt das Integral des Fourierschen Satzes in vier Teile, die aber für die Integration selbst nicht verschieden sind. Denn wird z. B. in Bezug auf b von $-\infty$ bis $+\infty$ integriert, so kann in $\cos{(a-b+c)}-b$ mit +b vertauscht werden. Es sind daher alle vier Cosinus-Integrale einander gleich. Setzt man nun a, b, c der Reihe nach gleich $\lambda(x-a)$, $\mu(y-\beta)$, $\nu(z-\gamma)$, so wird das vorgelegte Integral (138) und (140) mit dem Fourierschen identisch, und man hat:

 $g(\alpha,\beta,\gamma) = \frac{1}{(2\pi)^3} f(\alpha,\beta,\gamma); \ \psi(\alpha,\beta,\gamma) = \frac{1}{(2\pi)^3} F(\alpha,\beta,\gamma) \ . \ . \ . \ (141)$

und demnach aus (137) und (139):

$$\sigma_{1} = \frac{1}{(2\pi)^{3}} \int_{-\infty}^{(6)} \cos\left\{\lambda(x-\alpha) + \mu(y-\beta) + \nu(-\gamma)\right\} \cos \cot f(\alpha,\beta,\gamma) \, d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, du \, d\nu$$

$$\sigma_{2} = \frac{1}{(2\pi)^{3}} \int_{-\infty}^{(6)} \cos\left\{\lambda(x-\alpha) + \mu(y-\beta) + \nu(\beta-\gamma)\right\} \frac{\sin c\varrho t}{e\varrho} \, F(\alpha,\beta,\gamma) \, d\alpha \, d\beta \, d\gamma \, d\lambda \, du \, d\nu$$

$$(142)$$

womit die Aufgabe gelost ist. Und zwar sehen wir an den Gienzen des Integrals, dufs die Losung für eine nach allen drei Koordinaten hin bis ins Unendliche ausgedehnte Raumerfullung gilt

Die Integrale lassen sich noch betrachtlich roduzieren, indem man 7, μ , ν als orthogonale Koordinaten auffaßt und in polare transformiert. Es sei also

$$\lambda = \varrho \cos O, \ \mu = \varrho \sin O \cos \varphi, \ \nu = \varrho \sin O \sin \varphi, \ \varrho = \lambda + \mu^2 + \nu^2,$$

$$d\lambda \ d\mu \ d\nu = \varrho^2 \sin O \ d\varrho \ dO \ d\varphi$$
(143)

und da sich die Grenzen auf den ganzen unendlichen Raum bezogen, so sind sie im polaren Koordinaten fur ϱ , O, φ uber 0 bis ∞ , 0 bis π und 0 bis 2π zu nehmen Man sieht leicht, daß σ_1 aus σ_2 hervorgeht, wenn man nach t differenzieit und statt f setzt F, es wild daher genugen, bloß die Transformation von σ_2 durchzutuhren Dem Gesagten nach hat man

$$\sigma_{-} = \frac{1}{(2\pi)^{3}} \int_{-\infty}^{(3)} F(\alpha, \beta, \gamma) \, d\alpha \, d\beta \, d\gamma \int_{0}^{\pi} dQ \int_{0}^{2\pi} dQ \int_{0}^{\infty} \cos \left\{ \varrho \left[(\alpha - x) \cos \Theta + (\beta - y) \sin O \cos \varphi \right] + (\gamma - z) \sin O \sin \varphi \right] \right\} \frac{\sin \cot \varphi}{c\varrho} \, \varrho^{2} \sin O \, d\varrho$$

$$(144)$$

Wir betrachten zunachst das über $0,\pi$ und $0,2\pi$ genommene Doppelintegral, verschieben darin den Koordinatenanfangspunkt um x, y, z, so daß in Stelle von α , β , γ tritt $\alpha+x$, $\beta+y$, $\gamma+\varepsilon$ Di die Grenzen der Integrale hiervon unabhangig sind, haben wirdas Doppelintegral vorübergehend mit J bescichnend

$$J = \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{2\pi} \cos \left\{ \varrho \left[\alpha \cos O + \beta \sin O \cos \varphi + \gamma \sin O \sin \varphi \right] \right\} \sin \Theta \ dO \, d\varphi \tag{145}$$

Substituiert man nun

$$\varrho\alpha = r\cos p, \ \varrho\beta = r\sin p\cos q, \ \varrho\gamma = r\sin p\sin q, \text{ also } r = \varrho\sqrt{\alpha^2 + \beta^2 + \gamma^2}$$
 so 1st

So let
$$J = \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{2\pi} \cos \left\{ r \left[\cos O \cos p + \sin O \cos \varphi + \sin O \sin \varphi + \sin \rho \sin q \right] \right\} \sin O dO d\varphi$$

$$= \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{2\pi} \cos \left\{ r \left[\cos O \cos p + \sin O \sin \rho \cos (\varphi - q) \right] \right\} \sin O dO d\varphi$$

$$(147a)$$

Nun ist aber dei tilgonometrische Klammerausdruck der Bogen eines großten Kreises, welcher die auf der mit dem Radius Fins geschlagenen Kugel befindlichen Punkte O, φ und p,q verbindet Bezeichnet man diesen Bogen mit w, so wird einfach

$$J = \int_{0}^{\tau} \int_{0}^{2\pi} \cos\left\{r\cos w\right\} \sin O \,dO \,dg \tag{147b}$$

Es ist weiter $r\cos w$ der Bedeutung von w nach die Projektion des in der Kugel vom Radius r zum spharischen Elemente gezogenen Radius auf den Leitstrahl des Punktes

p, q, oder mit andern Worten, der Abstand dieses Elementes von einer auf den Radius des Punktes p, q senkrechten Äquatorebene. Da die Lage dieser Ebene auf das Integral keinen Einfluß hat, so wählen wir sie so, daß die Richtung p, q die Polaraxe werde, p=q=0; gesetzt werden kann. Dann ist auch $w=\Theta$. Multipliziert man unter dem Integral mit r^2 und dividiert außerhalb mit eben derselben Größe, was an der Richtigkeit der Gleichung (147b) nichts ändert, so bedeutet nun das Integral die Summe aller sphärischen Elemente, jedes multipliziert mit seinem Abstande von einer festen Äquatorebene genommen über die ganze Kugel. Es ist also:

$$J = \frac{2\pi}{r^2} \int_0^{\pi} \cos\left\{r\cos\Theta\right\} r^2 \sin\Theta . d\Theta = -\frac{2\pi}{r} \int_{+r}^{-r} \cos z . dz = 4\pi \frac{\sin r}{r} . . . (147c)$$

wie man sich sogleich überzeugt, wenn man $r \cos \Theta = z$ setzt. Das ursprüngliche Integral (142) wird daher mit Rücksicht auf die in (144) und (146) angewandten Koordinatentransformationen:

$$\sigma_2 = \frac{2}{(2\pi)^2} \int_{-\infty}^{(4)} F(x+\alpha, y+\beta, z+\gamma) \frac{\sin c\varrho t \cdot \sin \left(\varrho \sqrt{\alpha^2 + \beta^2 + \gamma^2}\right)}{c\sqrt{\alpha^2 + \beta^2 + \gamma^2}} d\alpha d\beta d\gamma d\varrho . \qquad (148)$$

In diesem Integrale führen wir nun wieder Polarkoordinaten ein, indem wir setzen:

durch welche Substitution (148) übergeht in:

$$\sigma_{2} = \frac{1}{2\pi^{2}} \int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{\pi} \frac{\sin \Theta}{c} d\Theta d\varphi \int_{0}^{\infty} \int_{0}^{\infty} r F(x + r \cos \Theta, y + r \sin \Theta \cos \varphi, z + r \sin \Theta \sin \varphi) \\ \sin c\varphi t \cdot \sin r\varphi \cdot dr \cdot d\varphi \quad . \quad . \quad . \quad (150)$$

Das innere Doppelintegral stellt nun wieder den Fourierschen Satz dar, denn man hat für eine Variabele

$$f(ct) = \frac{2}{\pi} \int_{0}^{\infty} \int_{0}^{\infty} f(r) \sin r \varrho \sin \varrho ct \, dc \, d\varrho$$

und zwar ist das Doppelintegral gleich der Funktion $\frac{\pi}{2} \cdot ct \cdot F(x + ct \cos \Theta, y + ct \sin \Theta \cos \varphi, z + ct \sin \Theta, \sin \varphi)$. Demzufolge ist:

$$\sigma_2 = \frac{1}{4\pi} \int_0^{2\pi} \int_0^{\pi} t F(x + ct \cos \Theta, y + ct \sin \Theta \cos \varphi, z + ct \sin \Theta \sin \varphi) \sin \Theta d\Theta d\varphi \quad . \tag{151}$$

und σ_1 erhält man hieraus, wie schon früher erwähnt wurde, indem man nach t differenziert und f durch F ersetzt. Die vollständige Lösung der vorgelegten Differential-gleichung ist also:

$$\sigma = \frac{1}{4\pi} \frac{\partial}{\partial t} \int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{\pi} t f(x+ct) \cos \Theta, y+ct \sin \Theta \cos \varphi, z+ct \sin \Theta \sin \varphi) \sin \Theta d\Theta d\varphi$$

$$+ \frac{1}{4\pi} \int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{\pi} t F(x+ct \cos \Theta, y+ct \sin \Theta \cos \varphi, z+ct \sin \Theta \sin \varphi) \sin \Theta d\Theta d\varphi$$

$$(152)$$

wozu dann noch die schon bezeichneten Quadraturen (134) kommen.

Ohne diese Formeln rechnend weiter benutzen zu wollen, konnen wit aus ihnen doch schon jetzt einige interessante Folgerungen von allgemeiner Giltigkeit ableiten Es war F(x,y,z) der Anfangswert von $\frac{\partial s}{\partial t}$ in dem Punkte (x,y,z), deher die unter dem Integrale (152) stehende Funktion F derselbe Differentialquotient in dem Punkte $x+ct\cos O, y+ct\sin\Theta\cos\varphi, z+ct\sin O\sin\varphi$, welcher auf einer mit dem Hilbmesser ct um den Punkt (x,y,z) geschlagenen Kugeloberflache liegt. Das spharische Element am betrachteten Punkte ist aber c t $\sin O dO d\varphi$, und daher ist das Integral σ_z in (152), das wir nun so schreiben wollen

$$\sigma_2 = t \int_{c}^{2\pi} \int_{c}^{\pi} F(x + ct \cos O, y + ct \sin O \cos \varphi, \omega + ct \sin O \sin \varphi) \frac{c \ t' \sin O}{4\pi \ c - t} \ dO \ d\varphi$$

der Mittelwert der Funktion F auf der ganzen Oberfliche, multiplizieit mit t, und da man Ahnliches auch von der Losung σ_1 , dem ersten Integrale in (152) sagen kanns so hat man den Satz

Die Dilatation welche zur Zeit t in einem Punkte x,y,z stattfindet, hangt ab von dem Anfangszustande auf einer um diesen Punkt mit dem Radius ct beschriebenen Augeloberflache

Diese Bemerkung genugt zur Bestimmung der Zeit, in welcher ein Punkt (x, y, z)die Schwingungsbewegung beginnt, wenn die Erschutterung auf einen gegebenen Anlangsraum beschrankt ist. Solange namlich ct eine gewisse Große nicht erreicht, liegt (x, y, z)außerhalb des Erschutterungsraumes, fallt aber in denselben und verbleibt darin so lange als die betrachtete Kugeloberflache das Gebiet schneidet, in welchem f und Fvon Null verschiedene Werte besitzen Sind demnach die großte und kleinste Entfernung des Punktes (x y ') von der Oberstiche des Erschutterungsraumes, durch r₄ und r_2 gegeben, so beginnt die Bewegung, wenn $ct_2 = r_2$ ist, sie hort auf, wenn $ct_4 = r_4$ geworden ist. Alle jene Punkte beginnen daher die Schwingungsbewegung gleichzeitig welche in demselben Abstande r von der Außenflache des Erschutterungsraumcs liegen Alle Punkte, welche denselben Abstand von dieser Flache besitzen, sind durch eine dieser Flache parallele Flache verbunden denkbar, welche die Wellenflache darstellt Zwei Punkte in dem Abstande r und r beginnen also die Bewegung in den Zeiten $t=rac{r}{c}$ und $t=rac{r}{c}$, und daher braucht die Schwingung die Zeit $t'-t=rac{r-r}{c}$, um sich auf der Strecker-r fortzupflanzen. Es ist daher c die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der schwingenden Bewegung, die fur kleine Bewegungen nach (129) durch die Quadratwurzel aus dem konstanten Teile der Druckanderung in Bezug auf Dichtigkeits-

Eine formell allgemeine Losung ergiebt sich — ahnlich der d'Alembertschen in der Schwingung eines linearen Punktsystems auch hier Setzt man

$$r = x^2 + y^2 + z^2$$

so lautet dieselbe

anderungen gegeben ist

$$\sigma = \frac{1}{r} F_1(r + ct) + \frac{1}{r} F_2(r - ct)$$
 (153)

und bezeichnet ganz allgemein zwei Systeme von Kugelwellen, dei en eine sich mit der Geschwindigkeit c vom Centrum entfernt, die andere sich demselben mit eben dieser Geschwindigkeit nahert

d) Schwingungen in einem unendlich langen Cylinder.

Nachdem wir nun die inneren Bewegungsgleichungen auch körperlicher Systeme abgeleitet, gehen wir wieder auf die Lösung (96d) zurück, die sich natürlich auch aus (132) ergiebt, wenn wir annehmen, die Bewegung gehe nur in einer Richtung, etwa der x-Axe vor sich, und alle Punkte einer zur x-Axe senkrechten Ebenen besitzen gleichzeitig gleiche Geschwindigkeit und Dilatation. Dann wird nämlich σ von y und z unabhängig, und die Differentialgleichung reduziert sich auf die schon unter (93) gegebene. Unter Annahme der Lösung:

setzen wir noch die Anfangsbedingungen für t=0 fest. Es sei $\left(\frac{\partial \sigma}{\partial t}\right) = \varphi'(x)$, $\sigma_0 = \psi(x)$. Infolge dieser Bedingungen hat man:

 $f(x) + F(x) = \psi(x), \ cf'(x) - cF'(x) = \varphi'(x) (155)$

woraus sich ergiebt:

$$f(x) = \frac{1}{2}\psi(x) + \frac{1}{2c}\varphi(x)$$
 und $F(x) = \frac{1}{2}\psi(x) - \frac{1}{2c}\varphi(x)$

und womit die willkürlichen Funktionen f und F bestimmt sind. Die vollständige Lösung lautet daher:

 $\sigma = \frac{1}{2}\psi(x+ct) + \frac{1}{2}\psi(x-ct) + \frac{1}{2c}\varphi(x+ct) - \frac{1}{2c}\varphi(x-ct) \cdot \cdot \cdot (156)$

Liegt nun der Bewegungsimpuls innerhalb des Raumes $-\alpha < x < +\alpha$, so hat bei der Zeit t=0 ein jeder Punkt außerhalb dieses Raumes, also $-\alpha > x > \alpha$, $\sigma = \psi(x)$ den Wert Null, während innerhalb desselben $\psi(x)$ allgemein einen endlichen Wert besitzt. Ist nun die Zeit eine endliche, so ist für einen Punkt $x>+\alpha$ stets $x+ct>\alpha$, daher auch $\psi(x+ct)=\varphi(x+ct)=0$, und aus (156) wird einfacher:

$$\sigma = \frac{1}{2}\psi(x-ct) - \frac{1}{2}\varphi(x-ct) \quad . \quad . \quad . \quad (157a)$$

Jeder Punkt $x > \alpha$ ist also anfänglich in Ruhe; wächst aber die Zeit, so hören die Funktionen $\psi(x-ct)$ und $\varphi(x-ct)$ für den Augenblick $t_1 = \frac{x-\alpha}{c}$ auf der Null gleich zu sein, der betrachtete Punkt beginnt seine Bewegung. Wächst die Zeit weiter, so wird bei $t_2 = \frac{x+\alpha}{c}$ der Punkt x wieder mit $-\alpha$ zusammenfallen, die nun fortdauernden Nullwerte der Funktionen φ und ψ beginnen, der Punkt kommt zur Ruhe. Die Dauer seiner Bewegung betrug also $t_2-t_1=\frac{2\alpha}{c}$. Da c die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Schwingung bedeutet, so kann man sagen: Die Dauer der Bewegung eines Punktes im Erschütterungsraume ist die Zeit, welche die schwingende Bewegung bedarf, um diesen Raum zu durchmessen. Da wir mit wachsender Zeit uns immermehr dem positiven x nähern, so geht von dem Erschütterungsraume eine Welle nach der positiven Seite der x-Axe aus.

Liegt der Punkt x außerhalb des Erschütterungsraumes auf der negativen Seite, ist also $x < -\alpha$, so ist umsomehr $x - ct < -\alpha$, und es fallen die Funktionen $\psi(x - ct)$ und $\varphi(x - ct)$ weg, so daß nur bleibt:

$$\sigma = \frac{1}{2}\psi(x+ct) + \frac{1}{2c}\varphi(x+ct) \qquad (157b)$$

Wie finher finden wii, daß ein jeder Punkt $x<-\alpha$ anfanglich in Ruhe, seine Bewegung im dem Momente beginnt, als $x+ct=-\alpha$ $t_1=-\frac{x+a}{c}$ wird. Der Punkt hort auf zu schwingen, wenn $t=-\frac{x-\alpha}{c}$ wird, die Dauer dei Bewegung ist daher $t-t_1=\frac{2\alpha}{c}$ wie oben, und wii finden, daß sich eine Welle auch nach der negativen Seite der x-Axe fortpflanzt

Nehmen wit nun einen Punkt im Innern des Eischutterungsraumes $-\alpha < \alpha < +\alpha$, so verschwinden im Augenblicke als $t = \frac{\alpha - x}{c}$ wird zwei Glieder der Losung (156), und die anderen beiden, wenn $t = \frac{x + \alpha}{c}$ wird bur die großere der beiden Zeiten verschwinden alle vier Glieder, die Bewegung hort auf

7wei Punkte aufseihalb des Erschutterungsraumes beginnen ihre Bewegung, je nachdem sie auf dei positiven odei negativen Seite deiselben liegen, zur Zeit $t=\frac{\pm x-\alpha}{c}$ und $t'=\frac{\pm x-\alpha}{c}$ Es ist also $t'-t=\pm\frac{x-x}{c}$ die 'Zeit, welche zur Fortpflanzung der Schwingung von dem naheren Punkte x zum entfernteren x'' notig ist Das Ende der Schwingung tritt im Punkte x'' zui Zeit $t'=\frac{\pm x''+\alpha}{c}$ ein Bestimmt man nun die Lange der Strecke, welche gleichzeitig in Bewegung ist, so hat man dafur Gleichheit dei Zeit, in welcher die Schwingung in x beginnt, in x' jedoch aufhort Daraus folgt als Lange dieses Weges dei mit dei Geschwindigkeit c fortruckt $x-x=\pm 2\alpha$, und ist gleich der Lange des anfanglichen Erschutterungsraumes

Geht man nun auf die eiste Gleichung des Systems (134) zuruck, so findet man $u-u_0=-c \ \left\{\frac{1}{2c} \psi(x+ct)-\frac{1}{2c} \psi(x-ct)+\frac{1}{2c} \varphi(x+ct)+\frac{1}{2c^2} \varphi(x-ct)-\frac{1}{c^2} \psi(x)\right\} (158)$

Vergleicht man nun die einzelnen Wellenzweige (157a) und (157b) mit den zugehorigen Geschwindigkeiten, so ergiebt sich

$$u - u_0 = +c\sigma \text{ und } u - u_0 = -c\sigma \tag{159}$$

für bezuglich den positiven und negativen Ast. Da aber c eine wesentlich positive Große ist, so besitzt $u-u_0$ mit σ stets gleiches Zeichen, wenn das Vorzeichen in der vorstehenden Gleichung als Richtungsmerkmal der Geschwindigkeit angesehen wird Die Bewegung des schwingenden Punktes ist daher stets nach der Stelle der Verdichtung hin gerichtet

Die angezogene Vergleichung lehrt auch, daß wir nur einen positiven Wellenzug erhalten, wenn wir für den Anfangszustand die erste, nur einen regativen Wellenzug, wenn wir für t=0 die zweite der Gleichungen (159) setzen. Vereint besagt dann (156), daß durch einen im Raume $-\alpha < x < +\alpha$ erfolgten Bewegungsimpuls stets zwei bezuglich in der positiven und negativen Richtung der x-Axe mit der Geschwindigkeit c sich fortpflanzende Wellenzuge von der Lange 2α entstehen. Von diesen beiden Wellensystemen braucht aber nur das positive berücksichtigt zu werden, denn infolge der Superposition der Schwingungen lann jeder Anfangszustand aus zwei einzelnen Zustanden eines nur positiven und eines nur negativen Wellenzuges dargestellt werden. Schreibt

man nämlich in den Gleichungen für σ und $\frac{\partial \sigma}{\partial t}$ (156) statt $\psi(x) = \psi_1(x) \pm \psi_2(x)$ und $\varphi(x) = \varphi_1(x) \pm \varphi_2(x)$, so erhält man je vier Glleder, welche ein σ und $\frac{\partial \sigma}{\partial t}$ in den Funktionen ψ_1 und φ_1 und ψ_2 und φ_2 bilden. Diese lassen sich dann linear stets so in $\varphi(x)$ und $\psi(x)$ ausdrücken, daß man hat:

$$\sigma_{\rm I} = \frac{1}{2}\psi(x+ct) + \frac{1}{2c}g(x+ct)$$
 und $\sigma_{\rm II} = \frac{1}{2}\psi(x-ct) + \frac{1}{2c}g(x-ct)$

wo $\sigma_{\rm I}$ nur nach der negativen, $\sigma_{\rm II}$ nur nach der positiven Seite fortschreitet.

e) Schwingungen in einem begrenzten Cylinder.

Wir begrenzen zunächst den vorhin auf beiden Seiten sich ins Unendliche erstreckenden Cylinder auf der einen Seite durch eine zur Cylinderaxe senkrechte feste Ebene, an welcher also fortdauernd Ruhe herrscht. Geht die Ebene durch den Anfangspunkt der Koordinaten hindurch, so giebt dies die Bedingungen:

$$\frac{\partial \sigma}{\partial t} = 0$$
 für $x = 0$ und für beliebige Zeit t ,

während die der vorigen Aufgabe noch weiterhin bestehen. Die allgemeine Lösung war (154): $\sigma = f(x+ct) + F(x-ct)$

und gab mit den vorgeschriebenen Bedingungen für positive Argumente die Beziehungen:

$$f(x) = \frac{1}{2}\psi(x) + \frac{1}{2c}\varphi(x)$$
 und $F(x) = \frac{1}{2}\psi(x) - \frac{1}{2c}\varphi(x)$.

Die Bestimmung der Funktion f ist also, da sie stets nur positive Argumente hat, vollendet. In F kann aber x-ct negativ werden, und da die negative, jenseits der Schlußplatte des Cylinders liegende Seite für unser Problem physikalisch sinnlos ist, so haben wir zu untersuchen, was aus der Funktion F wird, wenn sie negative Argumente annimmt. Zu dem Zwecke benutzen wir den Satz, daß an der Schlußplatte Ruhe herrscht. Das giebt für beliebige Zeiten:

$$\left(\frac{\partial \sigma}{\partial t}\right)_{x=0} = 0 = f'(ct) - F'(-ct), \text{ oder } F(-ct) = -f(ct) \quad . \quad . \quad (160)$$

Wir haben demnach, wenn $t > \frac{x}{c}$ wird, statt F(x-ct) zu schreiben -f(ct-x), und da das Argument der letzteren Funktion positiv ist, so ist die Funktion ebenfalls bekannt. Für die beiden Fälle eines positiven und negativen Argumentes können wir also schreiben:

$$x - ct > 0: \ \sigma = \frac{1}{2}\psi(x + ct) + \frac{1}{2}\psi(x - ct) + \frac{1}{2c}\varphi(x + ct) - \frac{1}{2c}\varphi(x - ct)$$

$$x - ct > 0: \ \sigma = \frac{1}{2}\psi(x + ct) - \frac{1}{2}\psi(ct - x) + \frac{1}{2c}\varphi(x + ct) - \frac{1}{2c}\varphi(ct - x)$$

$$(161)$$

Da nun die vorgelegten Funktionen nur für positive Argumente gegeben sind, so können wir sie nach der negativen Seite hin ganz willkürlich fortsetzen. Wir setzen also:

$$\psi(x-ct) = -\psi(ct-x)
q(x-ct) = +q(ct-x)$$
(162)

und konnen dann die beiden Falle $t<\frac{x}{c}$ und $t>\frac{x}{c}$ vereinigen. Es bleibt daher zu untersuchen, was die hingeschriebene Definition aussagt. Haben wir auf der positiven Seite einen Bewegungsimpuls, der Schwingungen hervorruft so entstehen der Definition nach Schwingungen in eben derselben Entfernung und Große auch jenseits der Begrenzungsebene, gerade als ob diese gar nicht vorhanden ware, und zwar entsprechen sich beiderseits Dilatation und Kompression, jedoch mit entgegengesetzter Bewegungsrichtung. Nach dem Satze der Superposition kleiner Schwingungen genugt es nur die positive Wellenbewegung der negativen Erregungsstelle zu beachten. Trennen wir diese ab, so findet sich

von der positiven Erregungsstelle geht ein Wellenzug nach der positiven Seite $\sigma_1 = \frac{1}{2}\psi(x-ct) - \frac{1}{2c}g(x-ct)$ nach der negativen Seite $\sigma_2 = \frac{1}{2}\psi(x+ct) + \frac{1}{2c}g(x+ct)$ von der negativen Erregungsstelle geht ein Wellenzug nach der positiven Seite $\sigma_3 = -\frac{1}{2}\psi(x+ct) - \frac{1}{2c}(x+ct)$

War nun der Erregungsraum auf $x=p,\ x=q$ beschrankt, so erreichen und verlassen σ_{-} und σ_{3} den Punkt x=0 in der Zeit $\frac{p}{c}$ und $\frac{q}{c}$, zwischen beiden Momenten hat man stets entgegengesetzt gleiche Bewegungszustande, daher herrscht in x=0 zu jeder Zeit Ruhe Nach der Zeit $\frac{q}{c}$ entfallt σ_{2} ganz, und es schreiten nur σ_{1} und σ_{3} in derselben Richtung fort. Der letztere Wellenzug verhielt sich wie wir sahen, gegenüber dem positiven Aste, wie das Spiegelbild eines Planspiegels gegenüber dem Gegenstande. Wir nennen deshalb diesen Wellenzug den reflektierten

Ist der betrachtete Cylinder endlich auch auf die Entfernung x=a durch eine feste Ebene senkrecht zur Axe geschlossen, so kommen zu den vorigen Bedingungen noch $\frac{\partial \sigma}{\partial t}=0$ für x=a und jede behebige Zeit t Die Funktionen φ und ψ sind jetzt für t=0 bestimmt, wenn der Ungleichung 0 < x < a Genuge geleistet ist

Wir gehen wieder auf die ursprungliche Losung zuruck (154) und erhalten dieselben formellen Bestimmungen der Funktion g(x) und $\psi(x)$, namlich

$$f(x) = \frac{1}{2}\psi(x) + \frac{1}{2c}\psi(x)$$
, und $F(x) = \frac{1}{2}\psi(x) - \frac{1}{2c}\varphi(x)$

Da x nur die positiven Werte von 0 bis a durchlaufen soll, so umfalst x+ct alle Werte von 0 bis $+\infty$, x-ct dagegen alle Werte von a bis $-\infty$ Im ersteren Falle kommt die Funktion f, im zweiten F zur Anwendung, die wir nun für Argumente außen x=0 und x=a definieren mussen Hierzu dienen die Grenzbedingungen, welche ergeben

$$0 = f(ct) - F(ct)$$
 und $0 = f'(a+ct) - F(a-ct)$ (163)
Fur F hefert die erste Gleichung die Kenntnis dieser Funktion von 0 bis $-a$, da ja f von 0 bis $+a$ gegeben war Da aber fur dieses Intervall auch F schon im Voraus gegeben war, so kennen wir die Funktion überhaupt zwischen den Grenzen $+a$ und $-a$

Setzt man nun in der zweiten Gleichung statt a-ct alle Werte von -c bis +c, so

durchläuft die Funktion f alle Werte des Argumentes von 3c bis c, at selbst also die Werte von 2c bis o, wodurch wieder die Kenntniss von f erweitert wurde. Damit gelangt man mit Hilfe der ersten Gleichung wieder zur Kenntnis von F zwischen den Grenzen des Arguments +c bis -2c, und kann mit diesem Ergebnisse wieder f erweitern usw.

Setzt man $\alpha + \alpha t = s$, so ergiebt die zweite Gleichung:

$$f(s) = -F(-s+2\alpha)$$
 (164a)

und die erste

$$f(s) = -F(-s)$$
 (164b)

oder vereinigt:

$$F(-s) = F(-s + 2\alpha)$$
 (164c)

d. h. die Funktion F verändert sich nicht, wenn man das Argument um ein beliebiges ganzzahliges Vielfache der Cylinderlänge vermehrt. Sie ist daher nach dem Periodizitätsmodul 2a periodisch, und dasselbe gilt natürlich auch von f.

Die weitere Behandlung des Problems liefert nun nichts besonderes Neues und wird mit dem vorhin untersuchten konform, wenn man die Bedingungen hinzutreten läßt:

$$g(-x) = -g(x), \ g(x+2c) = g(x)$$

$$\psi(-x) = \psi(x), \quad \psi(x+2c) = \psi(x)$$

3. Schwingungen diskreter Punktsysteme.

a) Während den vorigen Untersuchungen mehr oder weniger die Vorstellung der Kontinuität der Materie zu Grunde lag, und teilweise selbst in besonderen Kontinuitätsgleichungen ausgedrückt wurde, lassen wir nun diese Annahme fallen, und gelangen so zu einer Klasse von Gleichungen, welche für die Erkenntnis der Natur des Lichtes von höchster Bedeutung wurden.

Wir gehen also hier von der Daltonschen Hypothese der Atomistik aus, und betrachten den körperlichen Raum als mit Molekeln und Ätherteilchen erfüllt.

Durch eine Äthermolekel legen wir das rechtwinklige Koordinatensystem, und nehmen an, dass zwischen den Ätherteilchen der Masse m, Kräfte wirken, welche durch f(r), zwischen diesen und den Körpermolekeln m_1 Kräfte, welche durch $f_1(r_1)$ darstellbar seien. In einem so definierten Systeme wird Gleichgewicht herrschen, wenn ist:

$$\sum_{m} f(r) \frac{x}{r} + \sum_{m_1} f_1(r_1) \frac{x_1}{r_1} = 0$$

$$\sum_{m} f(r) \frac{y}{r} + \sum_{m_1} f_1(r_1) \frac{y_1}{r_1} = 0$$

$$\sum_{m} f(r) \frac{z}{r} + \sum_{m_1} f_1(r_1) \frac{z_1}{r_1} = 0$$
(166)

Erteilt man nun den Massen m und m_1 die unendlich kleinen, aber sonst willkürlichen Elongationen ξ , η , ζ und ξ_1 , η_1 und ζ_1 , so werden die gegenseitigen Distanzen in die folgenden überführt:

$$(r_1 + \Delta r_1)^2 = (x_1 + \xi_1 - \xi)^2 + (y_1 + \eta_1 - \eta)^2 + (z_1 + \zeta_1 - \zeta)$$

$$(r + \Delta r)^2 = (x + \Delta \xi)^2 + (y + \Delta \eta)^2 + (z + \Delta \zeta)^2$$
(167)

wobei wegen des physikalischen Zusammenhanges des Systems ist:

$$\Delta \xi = x \frac{\partial^{2}}{\partial x} + y \frac{\partial \xi}{\partial y} + z \frac{\partial \xi}{\partial z}
\Delta \eta = x \frac{\partial \eta}{\partial x} + y \frac{\partial \eta}{\partial y} + z \frac{\partial \eta}{\partial z}
\Delta \zeta = x \frac{\partial \zeta}{\partial x} + y \frac{\partial \zeta}{\partial y} + z \frac{\partial \zeta}{\partial z}$$
(168)

Vernachlassigt man Glieder zweiter Ordnung so werden die Anderungen dei Molekului-distanzen einfach

$$\Delta r = \frac{1}{r} \left[x \, \Delta \xi + y \, \Delta \eta + z \, \Delta \zeta \right]$$

$$\Delta r_{1} = \frac{1}{r_{1}} \left[x_{1} (\xi_{1} - \xi) + y_{1} (\eta_{1} - \eta) + z_{1} (\zeta_{1} - \zeta) \right]$$
(169)

Kurze halber fuhren wir noch folgende Definition ein

$$\frac{f(r)}{r} = f(r) \quad \frac{f_1(r_1)}{r_1} = f_1(r_1) \tag{170a}$$

woraus dann mit dem vorher festgesetzten Genausgkeitsgrade folgt

$$f(r+\Delta r) = f(r) + f'(r) \Delta r \quad f_1(r_1 + \Delta r) = f_1(r_1) + f_1'(r_1) \Delta r_1 \tag{170b}$$

Die Aufstellung der Bewegungsgleichungen der Atherteilchen unter Einflus der durch Storung des Gleichgewichtes geweckten Elastizitatskrafte ist nun leicht. Sie lauten

$$\frac{\partial \xi}{\partial t} = \sum_{m} m f(r + \Delta r) \frac{x + \Delta \xi}{r + \Delta r} + \sum_{m_1} f_1(\tau_1 + \Delta r_1) \frac{x_1 + \xi_1 - \xi}{\tau_1 + \Delta r_1} \\
\frac{\partial^2 \eta}{\partial t} = \sum_{m} m f(r + \Delta r) \frac{y + \Delta \eta}{r + \Delta r} + \sum_{m_1} f_1(\tau_1 + \Delta r_1) \frac{y_1 + \eta_1 - \eta}{r_1 + \Delta r_1} \\
\frac{\partial \zeta}{\partial t} = \sum_{m} m f(r + \Delta r) \frac{z + \Delta \zeta}{r + \Delta r} + \sum_{m_1} m_1 f_1(r_1 + \Delta r_1) \frac{z_1 + \zeta_1 - \zeta}{\tau_1 + \Delta r_1}$$
(171)

verwandeln sich aber kraft der gegebenen Definitionen (170) und der Gleichgewichtsgleichung (166) in die folgenden

$$\frac{\partial \xi}{\partial t^{2}} = \sum_{m} f(r) \Delta \xi + \sum_{m} f^{1}(r) \left[x \Delta \xi + y \Delta \eta + z \Delta \zeta \right] \frac{x}{r} + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) (\xi_{1} - \xi) + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \zeta) \right] \frac{x_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) (\eta_{1} - \eta) + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) \left[x \Delta \xi + y \Delta \eta + z \Delta \zeta \right] \frac{y}{r} + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) (\eta_{1} - \eta) + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \zeta) \right] \frac{y_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) \left[x \Delta \xi + y \Delta \eta + z \Delta \zeta \right] \frac{z}{r} + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) (\xi_{1} - \xi) + \sum_{m_{1}} f_{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\zeta_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\xi_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\xi_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\eta_{1} - \eta) + z_{1}(\xi_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\xi_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\xi_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_{1}} + \sum_{m_{1}} f_{1}^{1}(r_{1}) \left[x_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\xi_{1} - \xi) + y_{1}(\xi_{1} - \xi) \right] \frac{z_{1}}{r_$$

die sich durch Einführung der folgenden Definitionen noch kurzer schreiben lassen Setzt man namlich

$$A = \sum_{m} f(r) + \sum_{m} f^{4}(r) \frac{x^{2}}{r} \qquad A^{4} = -\sum_{m} m_{1} f_{1}(r_{1}) - \sum_{m} m_{1} f_{1}^{4}(r_{1}) \frac{x_{1}^{2}}{r_{1}}$$

$$B = \sum_{m} f^{4}(r) \frac{xy}{r} \qquad B^{4} = -\sum_{m} m_{1} f_{1}^{4}(r_{1}) \frac{x_{1}y_{1}}{r_{1}}$$

$$C = \sum_{m} f^{4}(r) \frac{xz}{r} \qquad C^{4} = -\sum_{m} m_{1} f_{1}^{4}(r_{1}) \frac{x_{1}z_{1}}{r_{1}}$$

$$A_{1} = B \qquad A_{1}^{4} = B^{4}$$

$$B_{1} = \sum_{m} f(r) + \sum_{m} f^{4}(r) \frac{y^{2}}{r} \qquad B_{1}^{4} = -\sum_{m} m_{1} f_{1}(r_{1}) - \sum_{m} m_{1} f_{1}^{4}(r_{1}) \frac{y_{1}^{2}}{r_{1}}$$

$$C_{1} = \sum_{m} f^{4}(r) \frac{yz}{r} \qquad C_{1}^{4} = -\sum_{m} m_{1} f_{1}^{4}(r_{1}) \frac{y_{1}z_{1}}{r_{1}}$$

$$A_{2} = C \qquad A_{2}^{4} = C^{4}$$

$$B_{2} = C_{1} \qquad B_{2}^{4} = C_{1}^{4}$$

$$C_{2} = \sum_{m} f(r) + \sum_{m} f^{4}(r) \frac{z^{2}}{r} \qquad C_{2}^{4} = -\sum_{m} m_{1} f_{1}(r_{1}) - \sum_{m} m_{1} f_{1}^{4}(r_{1}) \frac{z_{1}^{2}}{r_{1}}$$

und substituiert diese Ausdrücke in (172), so kommt einfacher:

$$\frac{\partial^{2}\xi}{\partial t^{2}} = A \Delta \xi + B \Delta \eta + C \Delta \zeta + A^{1}(\xi - \xi_{1}) + B^{1}(\eta - \eta_{1}) + C^{1}(\zeta - \zeta_{1})
\frac{\partial^{2}\eta}{\partial t^{2}} = A_{1} \Delta \xi + B_{1} \Delta \eta + C_{1} \Delta \zeta + A_{1}^{1}(\xi - \xi_{1}) + B_{1}^{1}(\eta - \eta_{1}) + C_{1}^{1}(\zeta - \zeta_{1})
\frac{\partial^{2}\zeta}{\partial t^{2}} = A_{2} \Delta \xi + B_{2} \Delta \eta + C_{2} \Delta \zeta + A_{2}^{1}(\xi - \xi_{1}) + B_{2}^{1}(\eta - \eta_{1}) + C_{2}^{1}(\zeta - \zeta_{1})$$
(174)

wo nun die Größen $A,B...C_2$ ¹ Funktionen der Lagen — nicht aber der Verschiebungen — der einzelnen Massenpunkte bedeuten. Beschränken wir uns aber auf den in der Natur wohl am häufigsten vorkommenden Fall, daß ein isotroper, homogener Körper vorliege, so treten beträchtliche Vereinfachungen auf. Da nämlich in diesem vollkommene Symmetrie der ponderablen und inponderablen Partikelchen angenommen werden muß, so müssen die Glieder, welche die einzelnen Koordinaten in ungeraden Potenzen enthalten, verschwinden. Es ist also:

$$B = C = C_{1} = B^{1} = C^{1} = C_{1}^{1} = 0$$

$$A = B_{1} = C_{2} = \sum_{i} m f(r) + \frac{1}{3} \sum_{i} m f^{1}(r) \cdot r = x$$

$$A^{1} = B_{1}^{1} = C_{2}^{1} = -\sum_{i} m_{1} f_{1}(r_{1}) - \frac{1}{3} \sum_{i} m_{1} f_{1}^{1}(r_{1}) r_{1} = x^{1}$$

$$(175)$$

wodurch endlich (174) übergeht in:

$$\frac{\partial^{2}\xi}{\partial t^{2}} = \varkappa \, \Delta \xi + \varkappa^{4}(\xi - \xi_{1})$$

$$\frac{\partial^{2}\eta}{\partial t^{2}} = \varkappa \, \Delta \eta + \varkappa^{4}(\eta - \eta_{1})$$

$$\frac{\partial^{2}\zeta}{\partial t^{2}} = \varkappa \, \Delta \zeta + \varkappa^{4}(\zeta - \zeta_{1})$$
(176)

in welchem Systeme nun die nach verschiedenen Koordinaten genommenen Ausweichungen von einander unabhängig sind. Es wird daher fortan genügen, eine einzige Koordinate zu behandeln.

Ahnlich hat die Erscheinungen des Lichtes schon Bijot i untersucht, doch sind weder die vereinfachten, noch die vorhergehenden vollstandigen Gleichungen mit desschientwickelungen identisch, da sie nur das auf durchsichtige Korper auffallende Licht berucksichtigen, bei welchen Beschrankungen die Ausweichungen der ponderablen Korperteilchen als verschwindende Atherarbeit betrachtet weiden durfen. Wir legen unscreit Definition des Spektrums nach gerade auf diese Schwingungen ein Hauptgewicht

Giebt man der Schwingung der Molekel die Form

$$\xi_1 = \mathfrak{B} e^{u \cdot x + v \cdot y + w - s \cdot t} \tag{177}$$

so findet man das Integral der ersten Gleichung des Systems (176) in der Form

$$\xi = \mathfrak{A}_0 e^{i x + vy + w - st} + \frac{\varkappa}{\varkappa + \varkappa (u x + v y + v z) - s^2} e^{u x + v y + w z - st}$$
(178)

Zieht man hohere Potenzen der mit den Koordinaten veranderlichen Elongationen in Betracht, setzt also jedoch mit Berucksichtigung der schon betonten Symmetrie der Massenverteilung, infolge welcher ungerade Potenzen der Koordinaten verschwinden mussen

$$\Delta \xi = \frac{1}{12} \left(x \frac{\partial \xi}{\partial x} + y \frac{\partial \xi}{\partial y} + z \frac{\partial \xi}{\partial z} \right)^2 + \frac{1}{1234} \left(x \frac{\partial \xi}{\partial x} + y \frac{\partial \xi}{\partial y} + z \frac{\partial \zeta}{\partial z} \right)^4 \tag{179}$$

wobei die Potenzierung eine symbolische ist, so erhalt man durch einfache Substitution von (178) in (176) die Beziehung

$$s^{2} = \varkappa' + \varkappa \left[\frac{1}{12} (ux + vy + wz)^{2} + \frac{1}{1234} (ux + vy + wz)^{4} + \right]$$
 (180)

auf welche wir noch spater zuruckkommen werden

Der Charakter der Periodizität der Bewegung tritt klarer zu Tage, indem min schreibt

$$u = \mathfrak{U} + U \qquad \mathfrak{A}_{0} = \mathfrak{A} e^{\chi t}$$

$$v = \mathfrak{v}t + V \qquad \qquad \mathfrak{U}_{x} + \mathfrak{v}y + \mathfrak{w}z = \varphi$$

$$s = \sigma t + S \qquad Ux + Vy + Wz = \varphi$$

$$\xi = \xi_{1} + \xi_{2}\tau$$

$$\mathcal{U}_{x} + \mathcal{U}_{x} + \mathcal{U}_{z} = \varphi$$

$$\mathcal{U}_{x} + \mathcal{U}_{y} + \mathcal{U}_{z} = \varphi$$

$$\mathcal{U}_{x} + \mathcal{U}_{y} + \mathcal{U}_{z} = \varphi$$

$$\mathcal{U}_{x} + \mathcal{U}_{y} + \mathcal{U}_{z} = \varphi$$

Trennt man in (178) Reelles vom Imaginaren, indem man für u, v W' analoge Bezeichnungen wie die vorstehenden (181) einfuhrt, so ei halt man leicht

$$\xi_{1} = \mathfrak{A} e^{b-St} \cos(\varphi + \chi - \sigma t) + \frac{\varkappa \mathfrak{B} e^{l-St}}{M'} - \sin(\varphi' + \chi - \sigma t)$$

$$\xi_{2} = \mathfrak{A} e^{b-St} \sin(\varphi + \chi - \sigma t) - \frac{\varkappa \mathfrak{B} e^{b-St}}{M} - \cos(\varphi' + \chi - \sigma t)$$

$$M' \sin \chi = \varkappa + \varkappa \Phi + \sigma^{2} - S$$

$$M \cos \chi = \varkappa \varphi - 2\sigma S$$

$$(182)$$

Die Vergleichung dieser Ausdrucke mit den ublicheren der Schwingung (90)

$$\varsigma = r \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{mx + ny + pz}{\lambda} \right)$$

ın welchem m, n, p die Cosinusse der Winkel bedeuten, welche die Axen mit der Noi-malen der Wellenflachen einschließen, erweist die Richtigkeit folgender Gleichungen

¹ Theorie mathem de la lumière

$$\sigma = \frac{2\pi}{T}; \quad \varphi = ux + vy + wz = \frac{mx + ny + pz}{\lambda} 2\pi$$

$$m = \frac{u\lambda}{2\pi}, \quad n = \frac{v\lambda}{2\pi}, \quad p = \frac{w\lambda}{2\pi}$$
(183a)

oder unter Berücksichtigung der Beziehung $m^2 + n^2 + p^2 = 1$ auch der Gleichung:

$$\lambda = \frac{2\pi}{\sqrt{\mathfrak{n}^2 + \mathfrak{v}^2 + \mathfrak{w}^2}} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (183b)$$

in welcher \(\lambda \) die Wellenlänge, \(T \) die Schwingungsperiode bedeutet.

Mit Hilfe dieser Relationen erkennt man, dass die betrachteten Schwingungen in einer der Ebene ux + vy + wz = 0 parallelen Ebene vor sich gehen, da alle Ätherteilchen, welche in der gleichen Entfernung

$$\Delta = \frac{ux + vy + wz}{\sqrt{u^2 + v^2 + w^2}}$$

von dieser Ebene stehen, die gleiche Phase besitzen.

Diese Gleichungen bedingen die folgende Transformation der Beziehung (180):

$$s^{2} = \varkappa' + \varkappa \left[\frac{1}{1.2} \left(\frac{2\pi \varDelta}{\lambda} \right)^{2} + \frac{1}{1.2.3.4} \left(\frac{2\pi \varDelta}{\lambda} \right)^{4} + \cdots \right]$$

Bezeichnet c die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Schwingungen, a_0 , a_1 .. aber nur von der Natur des Mediums abhängige Konstanten, so wird die vorstehende Gleichung

$$c^{2} = a_{0} + a_{1}\lambda^{2} + \frac{a_{2}}{\lambda^{2}} + \frac{a_{4}}{\lambda^{4}} + \cdots \qquad (184)$$

an welche wir noch später anknüpfen müssen.

Zweifelsohne sind die Molekeln im Innern des Körpers weniger frei, als in näher zur Oberfläche gelegenen Schichten, und schon infolge der Verschiedenheit der Aufeinanderwirkung müssen wir annehmen, daß die Größe σ' zwischen zwei einstweilen noch willkürlichen Grenzen σ_1' und σ_2' veränderlich ist. Berücksichtigt man dies, so werden die Gleichungen allgemein:

$$\xi = \sum_{i} \mathfrak{A}_{i} e^{i\Phi - St} \cos(\varphi + \chi_{1} - \sigma t) + \varkappa' \sum_{i} \frac{\mathfrak{B}_{1}}{M'} e^{i\Phi' - S't} \sin(\varphi' + \chi_{1}' - \sigma' t)
\eta = \sum_{i} \mathfrak{A}_{2} e^{i\Phi - St} \cos(\varphi + \chi_{2} - \sigma t) + \varkappa' \sum_{i} \frac{\mathfrak{B}_{2}}{M'} e^{i\Phi' - S't} \sin(\varphi' + \chi_{2}' - \sigma' t)
\zeta = \sum_{i} \mathfrak{A}_{3} e^{i\Phi - St} \cos(\varphi + \chi_{3} - \sigma t) + \varkappa' \sum_{i} \frac{\mathfrak{B}_{3}}{M'} e^{i\Phi' - S't} \sin(\varphi' + \chi_{3}' - \sigma' t)$$
(185)

indem man nur das Bereich der reellen Schwingungen der Untersuchung unterzieht.

Wir transformieren diese Gleichungen noch, jedoch unter Weglassung der leicht zu berücksichtigenden Faktoren M' und der Exponenntiellen, indem wir bilden:

$$\frac{\xi}{\mathfrak{A}_1}\sin\chi_2-\frac{\eta}{\mathfrak{A}_2}\sin\chi_1,\quad \frac{\eta}{\mathfrak{A}_2}\sin\chi_3-\frac{\zeta}{\mathfrak{A}_3}\sin\chi_2,\quad \frac{\zeta}{\mathfrak{A}_3}\sin\chi_1-\frac{\xi}{\mathfrak{A}_1}\sin\chi_3,\quad \frac{\xi}{\mathfrak{A}_1}\cos\chi_2-\frac{\eta}{\mathfrak{A}_2}\cos\chi_1.$$

Der Wert der hingeschriebenen Ausdrücke führt uns zur Kenntnis der Polarisation unserer Schwingungen, indem ihre Kombination die beiden Gleichungen liefert:

$$\left(\frac{\xi}{\mathfrak{A}_{1}}\right)^{2} + \left(\frac{\eta}{\mathfrak{A}}\right)^{2} - 2\frac{\xi\eta}{\mathfrak{A}_{1}\mathfrak{A}_{2}}\cos(\gamma_{1}-\gamma_{2}) = \sin\left(\gamma-\gamma_{1}\right) + \left(\frac{\mathfrak{B}_{1}}{\mathfrak{A}_{1}}\right)\sin\left(\varphi'+\gamma_{1}'-\varphi't\right) \\
+ \left(\frac{\mathfrak{B}_{2}}{\mathfrak{A}}\right)^{2}\sin\left(\varphi'+\gamma_{2}'-\sigma t\right) + 2\frac{\mathfrak{B}_{1}}{\mathfrak{A}_{1}}\sin(\gamma_{2}-\gamma_{1})\sin(\varphi+\gamma_{2}-\sigma t)\sin(\varphi'+\gamma_{1}'-\varphi't) \\
- 2\frac{\mathfrak{B}_{2}}{\mathfrak{A}_{2}}\sin(\gamma-\gamma_{1})\sin(\varphi+\gamma_{1}-\sigma t)\sin(\varphi'+\gamma_{2}'-\varphi't) \\
- 2\frac{\mathfrak{B}_{1}\mathfrak{B}_{2}}{\mathfrak{A}_{1}\mathfrak{A}_{2}}\cos(\gamma-\gamma_{1})\sin(\varphi+\gamma_{1}-\sigma t)\sin(\varphi'+\gamma_{2}'-\varphi't) (186) \\
\frac{\xi}{\mathfrak{A}_{1}}\sin(\gamma-\gamma_{3}) + \frac{\eta}{\mathfrak{A}}\sin(\gamma_{3}-\gamma_{1}) + \frac{\zeta}{\mathfrak{A}_{3}}\sin(\gamma_{1}-\gamma) = \frac{\mathfrak{B}_{1}}{\mathfrak{A}_{1}}\sin(\gamma_{2}-\gamma_{3})\sin(\varphi+\gamma_{1}'-\varphi't) \\
+ \frac{\mathfrak{B}_{2}}{\mathfrak{A}_{2}}\sin(\gamma_{3}-\gamma_{1})\sin(\varphi'+\gamma_{2}'-\varphi't) \\
+ \frac{\mathfrak{B}_{3}}{\mathfrak{A}_{3}}\sin(\gamma_{1}-\gamma)\sin(\varphi'+\gamma_{3}-\varphi't) (187)$$

Die Amplitude dei Schwingung tritt als willkurliche Konstante auf, die nicht aus dem Probleme selbst losbar ist. Wir belassen sie noch als solche, und drucken durch sie sogleich die lebendige Kraft des Systems aus. Die aber unser Auge, wie alle physikalischen Apparate in unendlich kurzen Perioden vor sich gehende Veranderungen als konstante Phanomene auffassen, mussen wir aus den Gleichungen alles entfernen, was von der Zeit abhangt, indem wir Mittelwerte des Bewegungszustandes für eine so lange Zeitdauer entwickeln, welche behebig nahe als Multiplum iller in der Strahlung auftretenden Perioden betrachtet werden kann. Bezeichnet man diese Energie mit L so ist

$$L = \frac{1}{2} \sum_{t} m \left[\left(\frac{\partial \xi}{\partial t} \right) + \left(\frac{\partial \eta}{\partial t} \right)^2 + \left(\frac{\partial \zeta}{\partial t} \right)^2 \right] + \frac{1}{2} \sum_{t} m \left[\left(\frac{\partial \xi_1}{\partial t} \right)^2 + \left(\frac{\partial \eta_1}{\partial t} \right)^2 + \left(\frac{\partial \zeta_1}{\partial t} \right)^2 \right]$$
(188a)

worm bezuglich das erste und zweite Summenglied nach (185) und (177) zu berechnen ist Man findet

$$\frac{\partial \zeta}{\partial t} = \sum_{i} \mathfrak{A}_{i} \sigma \sin (\varphi + \gamma - \sigma t) - \lambda' \sum_{i} \frac{\mathfrak{B}_{i}}{M} \sigma' \cos (\varphi' + \gamma - \sigma t)$$

$$\frac{\partial \xi_{i}}{\partial t} = \sum_{i} B_{i} \sigma \sin (\varphi' + \gamma - \sigma' t)$$

wobei in dem ersten Ausdruck bezuglich dei Faktoi c^{P-St} und c^{P-St} unterdruckt ist Summiert man sogleich übei alle drei Koordinaten, wobei nun $\mathfrak A$ und $\mathfrak B$ die Amplitude selbst sein mag, so kommt

$$L = \frac{3}{4} \left[m_1 \sum_{m} B \sigma - + m \sum_{m} \mathfrak{A}^m \sigma^m + \kappa m \sum_{m} \frac{\mathfrak{B}^2}{M} \sigma^m - 2\kappa m \sum_{m} \frac{\mathfrak{A}\mathfrak{B}}{M} \sigma^m \right]$$
 (188b) wober die letztere Summe nur über jene Gheder erstreckt werden darf, für welche $\sigma = \sigma$ ist

Die Gleichungen (186) und (187) sprechen das Polarisationsgesetz der betrachteten Schwingungen aus. Die Schwingungsebene fallt zusammen mit der Schmittflache eines mit der Zeit periodisch veranderlichen elliptischen Cylinders und einer ebenfalls periodisch veranderlichen Ebene

b) Wii wollen nun diese Aufgabe, jedoch mit Übergehung der Gleichungen, welche die Wellenlange (184) und Polarisation (186, 187) ausdrucken, noch verallgemeinern, um bei spaterer Anwendung einfach darauf hinweisen zu konnen

Wir betrachten nun die korperliche Molekel als bestehend aus von zugehorigen Atherhullen umgebenen Atomen, deren Gesamtheit eine zweite Atheratmosphare um-

schließt, die kontinuierlich — oder auf irgend eine andere Weise in den freien Ather des Mediums übergehen mag. Eine Partikel dieser Sphäre habe die Masse m, und die Koordinaten x, y, z. Die Atome mit der zugehörigen Ätherhülle besitzen die Masse m', die Koordinaten x', y', z'. Auf die Ätherteilchen wirken schließlich noch die naheliegenden Molekeln m''(x'', y'', z'') als Ganzes betrachtet, ein. Legt man den Koordinatenanfangspunkt in den Schwerpunkt der betrachteten Molekel, so besteht im Zustande des Gleichgewichts die Gleichung:

$$0 = \sum_{m} f(r) \frac{x_{n} - x}{r} + \sum_{m'} f_{1}(r') \frac{x' - x}{r'} + \sum_{m''} f_{m}(r_{m}) \frac{x'' - x}{r''} \cdot \cdot \cdot (189)$$

wenn Äther, Atome und Molekeln mit den Kräften f(r), $f_1(r')$, $f_n(r'')$ auf den Äther einwirken. Zwei ganz analoge Gleichungen bestehen auch für die beiden andern Koordinaten, so daß es genügen wird stets anzudeuten, wie jene aus dieser hervorgehen. Die Koordinatendifferenzen x_n-x , y_n-y , z_n-z der ersten Summe wollen wir von nun an Einfachheit halber ohne Index aufschreiben, was keine Irrung veranlassen kann, da ja nie zwei Indizes dieser Differenz gleich sein können.

Erteilt man nun den hier vorkommenden Maßen die beliebigen, aber unendlich kleinen Elongationen $\xi, \eta, \zeta; \xi', \eta', \zeta'; \zeta'', \eta'', \zeta''$, so ist der Ausdruck der durch die erweckte Elastizität erzeugten Beschleunigung:

$$\frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = \sum mf(r+\Delta r) \frac{x-x+\Delta \xi}{r+\Delta r} + \sum m' f_1(r'+\Delta r') \frac{x'-x+\xi'-\xi}{r'+\Delta r'} + \sum m'' f_{\prime\prime}(r''+\Delta r'') \frac{x''-x+\xi''-\xi}{r''+\Delta r''} \cdot \dots (190)$$

Vertauscht man hierin die x und entsprechenden ξ mit bezüglich den y und z und zugehörigen Verschiebungen, so erhält man die analogen Gleichungen der beiden übrigen Verschiebungskomponenten.

Nun-sei mit Rücksicht auf die unendliche Kleinheit der vorkommenden Elongationen:

$$\frac{f(r+\Delta r)}{r+\Delta r} = \varphi(r) + \varphi'(r)\Delta r; \quad \frac{f_{\mathbf{1}}(r'+\Delta r')}{r'+\Delta r'} = \varphi_{\mathbf{1}}(r') + \varphi_{\mathbf{1}}'(r')\Delta r';
\frac{f_{n}(r''+\Delta r'')}{r''+\Delta r''} = \varphi_{n}(r'') + \varphi_{n}'(r'')\Delta r'' \quad . \quad . \quad . \quad (191)$$

Führt man dies in (190) ein, indem man zugleich die Gleichgewichtsgleichung (189) berücksichtigt, so folgt:

$$\frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = \sum m \varphi(r) \Delta \xi + \sum m \varphi'(r) (x - x) \Delta r + \sum m' \varphi_1(r') (\xi' - \xi) + \sum m' \varphi_1'(r') (x' - x) \Delta r' + \sum m'' \varphi_{n'}(r'') (\xi'' - \xi) + \sum m'' \varphi_{n'}(r'') (x'' - x) \Delta r'' \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (192)$$

Es sind aber $\Delta \xi$ und die entsprechenden Änderungen der übrigen Komponenten in (168) gegeben, und die Änderungen der in Betracht kommenden Distanzen werden:

$$\Delta r = \frac{1}{r} [(x-x)\Delta \xi + (y-y)\Delta \eta + (z-z)\Delta \zeta]$$

$$\Delta r' = \frac{1}{r'} [(x'-x)(\xi'-\xi) + (y'-y)(\eta'-\eta) + (z'-z)(\zeta'-\zeta)]$$

$$\Delta r'' = \frac{1}{r''} [(x''-x)(\xi''-\xi) + (y''-y)(\eta''-\eta) + (z''-z)(\zeta''-\zeta)]$$
(193)

deren Berücksichtigung in (192) diese Gleichung in die folgende verwandelt:

$$\frac{\partial^{2}\xi}{\partial t^{2}} = \sum m \, \varphi(r) \, \mathcal{L}\xi + \sum m' \, \varphi_{1}(r) \, (\xi' - \xi) + \sum m' \, \varphi_{n}(r') \, (\xi'' - \xi) \\
+ \sum m \, \varphi'(r) \, \frac{x - x}{r} \left[(x - x) \, \mathcal{L}\xi + (y - y) \, \mathcal{L}\eta + (z - y) \, \mathcal{L}\zeta \right] \\
+ \sum m' \, \varphi_{1}'(r') \, \frac{x - x}{r} \left[(x' - x) \, (\xi' - \xi) + (y' - y) \, (\eta' - \eta) + (z - z) \, (\zeta' - \zeta) \right] \\
+ \sum m'' \, \varphi_{n}(r') \, \frac{x' - x}{r'} \left[(x'' - x) \, (\xi'' - \xi) + (y - y) \, (\eta'' - \eta) + (z'' - z) \, (\zeta' - \zeta) \right]$$
(194)

Wir fuhren nun analog dem fruheren (173) die folgenden Abkurzungen ein

$$A = \sum_{m} \varphi(r) + \sum_{m} \varphi'(r) \frac{(x-x)}{r} \qquad A' = \sum_{m'} \varphi_{1}(r') + \sum_{m'} \varphi_{1}'(r') \frac{(x'-x)^{2}}{r}$$

$$A' = \sum_{m'} \varphi_{n}(r'') + \sum_{m'} \varphi_{n}'(r') \frac{(x'-x)^{2}}{r}$$

$$B = \sum_{m} \varphi'(r) \frac{(x-x)(y-y)}{r} \qquad B' = \sum_{m'} \varphi_{1}'(r') \frac{(x'-x)(y'-y)}{r}$$

$$B'' = \sum_{m'} \varphi_{n}(r') \frac{(x'-x)(y-y)}{r}$$

$$C = \sum_{m} \varphi'(r) \frac{(x-x)(z-s)}{r} \qquad C = \sum_{m'} \varphi_{1}'(r') \frac{(x'-x)(z-r)}{r}$$

$$A_{1} = B \qquad A_{1}'' = B$$

$$A_{1}'' = B$$

$$A_{1}'' = B$$

$$A_{1}'' = B$$

$$A_{1}'' = B''$$

$$B_{1} = \sum_{m} \varphi(r) + \sum_{m} \varphi'(r) \frac{(y-y)^{n}}{r} \qquad B_{1}' = \sum_{m'} \varphi_{1}(r) + \sum_{m} \varphi_{1}(r) \frac{(r-y)^{n}}{r}$$

$$C_{1} = \sum_{m} \varphi'(r) \frac{(y-y)(z-r)}{r} \qquad C_{1}' = \sum_{m'} \varphi_{1}'(r') \frac{(y'-y)(r-z)}{r}$$

$$C_{1}'' = \sum_{m'} \varphi_{1}'(r) \frac{(y'-y)^{n}}{r} = C$$

$$A_{2}'' = C'$$

$$A_{2}'' = C'$$

$$B_{2} = C_{1}'$$

$$B_{2} = C_{1}'$$

$$C_{2} = \sum_{m} \varphi_{1}(r) + \sum_{m} \varphi_{1}'(r') \frac{(r-x)^{n}}{r}$$

$$C = \sum_{m'} \varphi_{n}(r') + \sum_{m'} \varphi_{n}'(r') \frac{(r-x)^{n}}{r}$$

(195

und konnen nun (194) explizite für alle drei Verschiebungskomponenten in folgende Form schreiben

$$\frac{\partial^{2}\xi}{\partial t^{2}} = A \Delta \xi + B \Delta \eta + C \Delta \zeta + A' (\xi' - \xi) + B' (\eta' - \eta) + C' (\zeta' - \zeta)
+ A'' (\xi'' - \xi) + B'' (\eta'' - \eta) + C'' (\zeta'' - \zeta)
+ A'' (\xi'' - \xi) + B'' (\eta'' - \eta) + C'' (\zeta'' - \zeta)
+ A_{1}'' (\xi'' - \xi) + B_{1}'' (\eta'' - \eta) + C_{1}'' (\zeta'' - \zeta)
+ A_{1}'' (\xi'' - \xi) + B_{1}'' (\eta'' - \eta) + C_{1}'' (\zeta'' - \zeta)
+ A_{2}'' (\xi'' - \xi) + B_{2}'' (\eta'' - \eta) + C_{2}'' (\zeta'' - \zeta)
+ A_{2}'' (\xi'' - \xi) + B_{2}'' (\eta'' - \eta) + C_{2}'' (\zeta'' - \zeta)$$
(196)

Da die Ätherhüllen allmählich in den intramolekularen freien Äther übergehen, zweitens die Zahl der benachbarten Molekeln eine sehr große, im allgemeinen auch ihre Wirkung, des größeren Abstandes halber nur klein ist, dürfen wir für diese beiden Massenarten vollständige Homogenität voraussetzen. Nicht so für die Atome, deren Zahl in der Molekel eine sehr beschränkte ist. Dies liefert die schon von früher her bekannten Gleichungen:

$$A = B_1 = C_2 = \varkappa, \qquad A'' = B_1'' = C_2'' = \varkappa'' B = C = C_1 = 0 \qquad B'' = C'' = C_1'' = 0$$
 \tag{197}

und damit wird einfacher:

$$\frac{\partial^{2}\xi}{\partial t^{2}} = \varkappa \, \varDelta \xi + \varkappa''(\xi'' - \xi) + A'(\xi' - \xi) + B'(\eta' - \eta) + C'(\zeta' - \zeta)$$

$$\frac{\partial^{2}\eta}{\partial t^{2}} = \varkappa \, \varDelta \eta + \varkappa''(\eta'' - \eta) + A_{1}'(\xi' - \xi) + B_{1}'(\eta' - \eta) + C_{1}'(\zeta' - \zeta)$$

$$\frac{\partial^{2}\zeta}{\partial t^{2}} = \varkappa \, \varDelta \zeta + \varkappa''(\zeta'' - \zeta) + A_{2}'(\xi' - \xi) + B_{2}'(\eta' - \eta) + C_{2}'(\zeta' - \zeta)$$
(198)

Es braucht wohl kaum in Erinnerung gebracht zu werden, dass die Glieder $\mathcal{A}'(\xi'-\xi)$. $C_2'(\zeta'-\zeta)$ eigentlich Summen von der Form $\sum \mathcal{A}'_{(n)}(\xi'_n-\xi)$. vorstellen sollen, da alle in der Molekel befindlichen Atome berücksichtigt werden müssen.

Um diese schon sehr komplizierte Differentialgleichung zu integrieren, müssen wir erst die Koordinaten zu sondern suchen. Zu dem Ende differenzieren wir die erste Gleichung zweimal nach t, und substituieren die Werte $\frac{\partial^2 \eta}{\partial t^2}$, $\frac{\partial^2 \zeta}{\partial t^2}$ aus den beiden übrigen Gleichungen in dieselbe ein. Dieses Verfahren der zweimaligen Differentation nach t der ersten Gleichung und Einführung der rechten Seiten der beiden übrigen Gleichungen wiederholen wir so oft, bis so viele Differentialgleichungen in ξ erhalten sind, als zur Elimination der übrigen Koordinaten nötig sind. Besitzt also die Molekel n Atome, so haben wir, da ja die $\xi_1 \dots \xi_n$ als gegeben anzusehen sind, drei Gleichungen mit drei abhängigen und einer unabhängigen Variabelen. Wir erhalten also durch das erwähnte Verfahren stets eine Gleichung sechster Ordnung in den einzelnen Koordinaten von der Form:

$$\frac{d^{6}\xi}{dt^{6}} + a_{1} \frac{d^{5}\xi}{dt^{5}} + \cdots + a_{5} \frac{d\xi}{dt} + a_{6} = 0, \quad \xi = e^{at} \quad . \quad . \quad . \quad (199)$$

die ohne weiteres in der angegebenen Form integrierbar ist, und wo α je eine der sechs Wurzeln der Gleichung

 $\alpha^6 + \alpha_1 \alpha^5 \dots + \alpha_5 \alpha + \alpha_6 = 0$

bedeutet. Freilich ist das Verfahren im allgemeinen nicht so einfach, wie hier angedeutet v. Kövesligethy, Grundzüge e. theoret. Spektralanalyse.

worden, da die Elongationen auch wegen der Gheder $\Delta \xi$, $\Delta \eta$, $\Delta \zeta$, Funktionen der Koordinaten sind. Die Berucksichtigung dieses Umstandes ist aber nicht schwierig, da in Beziehung auf diese Glieder die Elongationen der einen Komponente nicht von denen der anderen abhangen. Durch die aufeinanderfolgenden Substitutionen geht jedoch dieser Vorteil verloren, und da wir für $\frac{\partial \zeta}{\partial x}$ keine weiteren Beziehungen haben, ist auch das angeführte Eliminationsverfahren so lange unanwendbar, bis nicht noch weitere Gleichungen — etwa Kontinuitatsbedingungen zu (198) hinzugefügt weiden

Wir wollen aber diesen Weg der Losung nicht weiter verfolgen, die wir sogleich einen mehr direkten einschlagen werden, und gehen nun auf die eigentlichen Atomschwingungen über, die ja im Vollgen als bekannt angesehen werden mussen, und von denen auch die Eigenschaften dei Atherschwingungen in erster Reihe ablungen mussen

Legen wir den Anfangspunkt der Koordmaten x,y in den Schweipunkt der Molekel, und druckt sich die gegenseitige Atomwirkung durch $m_i m_i F(r_{r_b})$ aus, so ist das Bewegungsgesetz irgend eines Atoms in einer n-gliedrigen Molekel gegeben durch die Gleichung

$$m_p \frac{d - x_p}{dt} = \sum_{n=1}^{\infty} m_p m_n F(r_{np}) \frac{x_n - x_p}{r_{np}}$$
 (200)

Lasst man die Koordinaten des Atoms intolge seiner um die Gleichgewichtslage beschriebenen Schwingungen in $x+\xi$, $y \vdash \eta$ $z+\zeta$ übergehen, so wird zuch

$$m_{p} \frac{d^{2}x_{p}}{dt^{2}} + m_{p} \frac{d z_{p}}{dt^{2}} = \sum_{1}^{n} m_{p} m_{n} F(r_{np} + \sigma_{np}) \frac{x_{n} - x_{p} + z_{n} - z_{p}}{\sigma_{np} + \varrho_{np}}$$
(201)

wo nun ϱ die infolge der Schwingungen eingetretene Verinderung der gegenseitigen Atomdistanzen bedeutet. Da wir anzunehmen gezwungen sind, dass die Atomkrafte mit großer werdenden Entfernungen sehr rasch abnehmen, so kann ϱ gegen r nicht endlich sein, ohne Dissoziation hervorzubringen. Wir wollen aber nicht nur das Fintreten der Dissoziation nicht voraussetzen, sondern von den Schwingungen ils zu physikalisch demselben Korper gehorend auch dann schon absehen, wenn nur eine betrichtliche Lockerung der Atomverkettung und des Molekularverbandes — Disgregation — zu erwarten ist. Demzufolge ist ϱ gegen r unendlich klein, und wir durfen überhaupt Glieder hoherer Ordnung als der ersten in den Elongationen vernichlassigen

Entwickelt man nun diese Gleichung ganz analog wie die fruheren (160) — das Verfahren braucht nicht neuerdings aufgeschrieben zu werden — mit Ausnahme von Symmetriebeziehungen innerhalb der Molekel, die hier der geringen Zahl der Atome halber ausgeschlossen bleiben mussen, so gelangt man endlich zu folgenden Gleichungen

$$\frac{d^{-\xi_{p}}}{dt^{-}} = \sum_{1}^{n} (A\xi + B\eta + C\zeta)$$

$$\frac{d \eta_{p}}{dt^{-}} = \sum_{1}^{n} (A'\xi + B'\eta + C'\zeta)$$

$$\frac{d'\zeta_{p}}{dt^{-}} = \sum_{1}^{n} (A'\xi + B \eta + C'\zeta)$$

$$\frac{d'\zeta_{p}}{dt^{-}} = \sum_{1}^{n} (A'\xi + B \eta + C'\zeta)$$
(202)

in welchen A, A' ... C'' nur Funktionen der Koordinaten sind. Da aber die Koordinaten der Bewegung des Atomes halber auch die Zeit enthalten, so sind sie zugleich Funktionen der unabhängigen Variabelen. Glücklicherweise läßt sich aber die Methode der Mittelwerte auch hier verwerten. Besitzen nämlich die Atome veränderliche Koordinaten, so ist einleuchtend, daß diese nur periodische Funktionen der Zeit sein können, oder aber mit beliebiger Näherung als solche angesehen werden dürfen — wie dies z. B. (wir werden diesen Fall später zu besprechen haben) auch bei der fortschreitenden Molekularbewegung von Gasen in festen Hüllen der Erfolg lehrt. Denn wäre dem nicht so, so könnte der betrachtete Stoff mit seinen uns bekannten Eigenschaften als solcher nicht bestehen. Da nun aber auch leicht einzusehen ist, daß die Periode dieser Koordinatenveränderung gegen jede endliche Beobachtungszeit verschwinden muß, so können wir unter den Koeffizienten A ... C'' einfach deren nach der Zeit genommene Mittelwerte verstehen, und dies umsomehr, als uns auch in den Schwingungen nicht so sehr ihr zeitlicher Verlauf interessiert, als vielmehr deren konstante Elemente.

In dem Falle ist es aber erlaubt, das früher erwähnte Eliminationsverfahren zu benutzen, mit welchem wir für jede Komponente der Verschiebung eine Differentialgleichung 6n-ter Ordnung erhalten, die weil in der Form

$$\frac{d^{6n}\,\xi_p}{dt^{6n}} + a_2\,\frac{d^{(6n-2)}\xi_p}{dt^{6n-2}} + \dots + a_{6n-2}\,\frac{d^2\xi_p}{dt^2} + a_{6n} = 0$$

enthalten, stets integrierbar ist, und allgemein 6n-Schwingungen liefert. Die Zahl derselben reduziert sich aber einfach auf n— wie dem auch bei der angenommenen Kleinheit der Schwingungen sein muß— wenn man bedenkt, daß stets drei Komponenten in eine zu kontrahieren sind, und daß wegen der nur in paren Ordnungen vorkommenden Differentialquotienten das Quadrat der Schwingungszahl eine einfache Schwingung giebt.

Wie man aber sieht, führt selbst dieses Verfahren schon bei nur wenig zusammengesetzten Molekeln auf solche technische Schwierigkeiten, die, wenn auch überwältigt, nur wenig übersichtliche Resultate liefern könnten. Wir müssen daher noch einige — übrigens ganz in der Natur der Sache gelegene Vereinfachungen einführen.

Wir beobachten nie einzelne Molekeln, sondern stets ein aus dem Körper herausgeschnittenes Prisma, dessen Höhe allgemein der Dicke des Körpers, und dessen Querschnitt der Öffnung des Spektroskopspaltes (oder der Pupille) gleich ist. In einem solchen Prisma von endlichem Rauminhalte befinden sich nun jederzeit eine sehr große Anzahl von Molekeln. Da nun die Gesamtintensität eines solchen Prismas gleich ist der Intensität einer Flächenschichte, deren Dicke durchschnittlich nur eine Molekel enthält, multipliziert mit einem konstanten Faktor, der von der Zahl und dem Absorptionsvermögen der Schichten abhängt, so ändert es an der Untersuchung, abgesehen von diesem konstanten Faktor nichts, wenn wir unsere Aufmerksamkeit gleich auf das ganze Prisma ausdehnen. Legt man durch jede einzelne Molekel, welche gerade die Sehlinie passiert — denn wir haben es hier ganz allgemein mit Dämpfen und Gasen zu thun, da ein Zurückgehen bis auf die Atome bei festen und flüssigen Körpern nicht nötig erscheint — ein dem früheren analoges Koordinatensystem, so darf angenommen werden, daß im Mittel auch folgende Gleichung gelten werde:

$$\frac{d^2\xi_p}{dt^2} = \sum_{n=1}^{\infty} m_n \left[\mathfrak{F}(r) + \mathfrak{F}'(r) \frac{(x_n - x_p)^2}{r_{np}} \right] (\xi_n - \xi_p) \quad . \quad . \quad (203a)$$

welche tus (201) hervorgeht, wenn darin analoge Definitionen wie (173) mit den Bedingungen (175) eingeführt werden Führt man die Summationen aus, so erhalt die Differentialgleichung die Form

$$\frac{d-\xi_p}{dt} = a_1 \xi_1 + a_2 \xi_2 + a_p \xi_p + a_n \xi_n \tag{203b}$$

wo nun den gemachten Annahmen zufolge a_1 , a, a_n als Konstante betrachtet werden durfen

Zu eben denselben Gleichungen gelangt man auch durch einen anderen Schluss, denkt man sich die Aufeinanderfolge der Molekeln, so werden wegen den verschiedenen und gleich wahrscheinlichen Richtungen der Schwingungskomponenten in der Gleichung

$$a = \xi^9 + \eta + \zeta^2$$

wo a die Elongation überhaupt bedeutet, die nach den Koordinaten geschatzten Elongationen im Mittel einander gleich sein, oder wenigstens die Beziehungen

$$\xi = \alpha a, \ \eta = \beta a, \ \zeta = \gamma a$$

ın welchen α , β , γ Konstante bedeuten, befolgen Wır brauchen dann statt der drei koordin iten deren bloß eine zu berucksichtigen, und erhalten so

$$\frac{d^{\circ}\xi_{1}}{dt^{\circ}} = a_{11}\xi_{1} + a_{1} \xi_{2} + a_{1n}\xi_{n}
\frac{d^{2}\xi_{2}}{dt^{\circ}} = a_{21}\xi_{1} + a_{2} \xi_{2} + a_{2n}\xi_{n}
\frac{d^{\circ}\xi_{n}}{dt^{\circ}} = a_{n1}\xi_{1} + a_{n}\xi_{2} + a_{nn}\xi_{n}$$
(204a)

der n Losung nun einfach zu n Gleichungen 2n-ter Ordnung führen, deren Integrale unm ittelbar aufgeschrieben werden konnen. Die Zahl der willkurlichen Konstanton betragt demnach 2n-, wahrend in der That deren nur 2n vorhanden sein sollen. Dar ius folgt, dass 2(n-1)n Beziehungen zwischen den Integrationskonstanten bestehen mussen

Wir wollen nun diese Rechnung für die r-te Schwingung indeuten Di

$$\frac{d^{n}\xi_{1}}{dt^{-}} = a_{11}\xi_{1} + a_{r2}\xi_{1} + a_{rn}\xi_{n}$$
 (204b)

ist zweimal nach t zu differenzieren, wobei die rechts entstehenden Differentialquotienten zweiter Ordnung aus (204) einzusetzen sind Die Koeffizienten der einzelnen Verschiebungskomponenten werden dann

In der Gleichung für
$$\frac{d^4\xi_1}{dt^4}$$

$$a_{,1} = a_{,1}a_{11} + a_{,2}a_{21} + \cdots + a_{rn}a_{n1}$$

$$a_{,2} = a_{,1}a_{1} + a_{,2}a_{22} + \cdots + a_{rn}a_{n2}$$

$$a_{rn} = a_{,1}a_{1n} + a_{,2}a_{2n} + \cdots + a_{,n}a_{nn}$$
In der Gleichung für $\frac{d^6\xi_1}{dt^6}$ (205)

$$\begin{array}{c} (6) & (4) & (4) & (4) \\ a_{r1} = a_{r1}a_{11} + a_{r2}a_{21} + \dots + a_{rn}a_{nn} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ (6) & (4) & (4) & (4) \\ a_{rn} = a_{r1}a_{1n} + a_{r2}a_{2n} + \dots + a_{rn}a_{nn} \end{array}$$

und mithin ganz allgemein in der Gleichung für $\frac{d^{2s}\xi_r}{dt^{2s}}$:

wo die Bedeutung der Indizes leicht ersichtlich ist.

Man hat demnach zur Bestimmung von ξ_r die Gleichung:

$$0 = -\mathcal{L}_r \xi_r + D_{r2} \frac{d^2 \xi_r}{dt^2} + D_{r4} \frac{d^4 \xi_r}{dt^2} + \dots + D_{r2n} \frac{d^{2n} \xi_r}{dt^{2n}} \cdot \dots \cdot (206)$$

worin

$$J_{r} = \begin{bmatrix} (2) & (2) & (2) \\ a_{r1} & a_{r2} & \dots & a_{rn} \\ (4) & (4) & (4) \\ a_{r1} & a_{r2} & \dots & a_{rn} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ (2n) & (2n) & (2n) \\ a_{r1} & a_{r2} & \dots & a_{rn} \end{bmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} (2) \\ a_{rq} = a_{rq} \\ \vdots \\ \vdots \\ a_{rq} = a_{rq} \\ \vdots \\ \vdots \\ a_{rq} = a_{rq} \\ \vdots \\$$

während die D die entsprechenden Unterdeterminanten vorstellen. Die Frage, inwiefern nun die auftretenden Schwingungen verschieden sein werden, ist auf die Untersuchung dieser Determinante zurückgeführt.

Aber schon eine dreiatomige Molekel besitzt 162 Glieder in der Determinante \mathcal{A}_r , und daher bietet auch diese Methode noch unübersteigbare Hindernisse. Wir werden daher einen ganz andern Weg einschlagen, und nach Stefan das Potential einführen.

Unter Voraussetzung aller jener Vereinfachungen, durch welche das zuletzt behandelte Gleichungssystem entstanden, erhalten wir für das Potential der vorkommenden Schwingungen den Ausdruck:

$$P = A_{11}\xi_1^2 + A_{22}\xi_2^2 + \dots + 2A_{12}\xi_1\xi_2 + 2A_{13}\xi_1\xi_3 + \dots \quad . \quad . \quad (208)$$

worin $A_{11}, \ldots A_{n-1}, A_n$ von den Verschiebungen unabhängig sind. Unsere Gleichungen der Schwingungsbewegung lassen sich also auch in der einfachen Form schreiben:

$$m_1 \frac{d^2 \xi_1}{dt^2} = \frac{\partial P}{\partial \xi_1}, \ m_2 \frac{d^2 \xi_2}{dt^2} = \frac{\partial P}{\partial \xi_2}, \cdots \qquad (209)$$

und die Auflösung derselben ist:

$$\xi_1 = a_1 \cos \sigma t, \ \xi_2 = a_2 \cos \sigma t, \cdots \qquad (210)$$

wenn

$$-\sigma^2 m_1 a_1 = \frac{\partial P_0}{\partial a_1}, \quad \sigma^2 m_2 a_2 = \frac{\partial P_0}{\partial a_2}, \quad (211)$$

ist und P_0 den Wert von P bedeutet, welchen das Potential annimmt, wenn an Stelle der ξ das betreffende α gesetzt wird. Dies giebt aber n Beziehungen zwischen den n Koeffizienten, und daher können n-1 derselben durch eine, z.B. α ausgedrückt werden. Damit dann die n Gleichungen unter einander verträglich sind, muß die nach Elimination der n-1 Beziehungen übrig bleibende Gleichung eine identische sein-

¹ Sitzungsber, d. k. Akad, d. Wissensch, Wien, LXVI, II, Abth. 1872.

d h die Determinante der n linearen Gleichungen muß Null sein. Aus der letzten Gleichung erhalt man dann n Weite für σ°

 $\check{\mathbf{E}}$ s seien nun σ_i und σ_i zwei Wuizeln dieser Gleichung, es gelte ilso

$$-\sigma_{1}^{2}m_{1}a_{1} = \frac{\partial P_{0}}{\partial a_{1}}, \quad -\sigma_{1}^{2}m \ a_{2} = \frac{\partial P_{0}}{\partial a_{3}},$$

$$-\sigma_{s} \ m_{1}a_{1} = \frac{\partial P_{0}}{\partial a_{1}'}, \quad -\sigma_{s} \ m \ a_{2} = \frac{\partial P}{\partial a_{2}},$$

$$(212a)$$

Multipliziert man die Gleichungen der obeien Reihe bezuglich mit a_1' a_2 die der unteren mit a_4 , a_2 , und subtrahiert, so kommt

$$(\sigma_{1} - \sigma_{s})[m_{1}a_{1}a_{1} + m_{2}a_{1} + m_{3}a_{1} + \frac{\partial P_{0}}{\partial a_{1}}a_{1}' + \frac{\partial P_{0}}{\partial a}a_{1} + \frac{\partial P_{0}}{\partial a^{1}}a_{1} - \frac{\partial P_{0}}{\partial a^{2}}a_{1} - \frac{\partial P_{0}}{\partial a^{2}}a_{2} - (212b)$$

Nun ist aber P eine homogene Funktion zweiten Grades, für welche bekanntlich folgende Beziehungen bestehen

$$\frac{dX}{dx_1} x_1' + \frac{dX}{dx_2} x' + = \frac{dX}{dx_1} x_1 + \frac{dX}{dx'} x + \frac{dX}{dx_1} x_1 + \frac{dX}{dx_2} x_2 + = 2X$$

wenn X aus X hervorgeht, indem man an Stelle von x_1 , x treten lafst x_1 , x' Die rechte Seite der Gleichung (212b) ist also Null, und die σ zwei verschiedenen Losungen angehoren sollten, so muß sein

$$m_1 a_1 a_1 + m a a + = 0 (213)$$

und diese Relation gilt für zwei behebige Systeme der a_1 , die zwei behebigen Wurzeln der Gleichung in σ^2 angehoren. Aus diesei Beziehung folgt sogleich, duß keine der Großen σ komplex sein kann. Denn ware dies der Hall, so mußten auch die zugehorigen a konjugiert sein. Ihr Produkt ware dann eine Summe von Quadraten, welche nur durch das Nullweiden jedes Ghedes für sich verschwinden konnte. Daß die σ nur reell also σ - nur positiv sein konnen, beweist übrigens auch die Bedingungsgleichung für die Koeffizienten a (212a) Multipliziert man sie der Reihe nach mit a_1 , a, und addiert, so kommt

$$-\sigma^{2}(a_{1}^{2}m_{1} + a_{2} m_{2} +) = \frac{\partial P_{0}}{\partial a_{1}} a_{1} + \frac{\partial P_{0}}{\partial a_{2}} a + = 2P_{0}$$
 (214)

 P_0 bedeutet die Arbeit, welche die auf die einzelnen Punkte des Systems wirkenden Krafte leisten, wenn die Punkte aus ihren Gleichgewichtslagen um ξ_1 , ξ_2 verschoben welden. Diese Arbeit ist aber wesentlich negativ, die linksseitige Klammergroße kann nicht negativ sein, also muß σ^2 positiv sein

Ware nun aber die Auflosung des Gleichungssystems (209) in der Form gegeben

$$\xi_1 = A_1 \sin \sigma t, \ \xi = A_1 \sin \sigma t, \tag{215}$$

so musste man ganz so wie fruher finden

$$\begin{array}{lll}
m_1 A_1 A_1' + m_2 A_1 A_2 & \vdash & = 0 \\
m_1 a_1 A_1 + m_2 a_1' A_2 & + & = 0
\end{array} \tag{216}$$

Die vollstandige Losung lautet also

$$\xi_{1} = A_{1} \sin \sigma t + a_{1} \cos \sigma t + A_{1}' \sin \sigma t + a_{1}' \cos \sigma t + \xi_{1} + a_{2} \cos \sigma t + A_{2} \sin \sigma t + a_{2} \cos \sigma t + A_{2} \sin \sigma t + a_{2} \cos \sigma t + \xi_{2} + A_{2} \sin \sigma t + a_{2} \cos \sigma t + \xi_{2} + \xi_{3} + \xi_{4} + \xi_{5} +$$

oder der Form nach den fruheren Ergebnissen angepalst

$$\xi_{1} = \alpha_{11} \sin \sigma_{1} t + \mathfrak{A}_{11} \cos \sigma_{1} t + \alpha_{12} \sin \sigma_{2} t + \mathfrak{A}_{12} \cos \sigma_{2} t + \cdots + \alpha_{1n} \sin \sigma_{n} t + \mathfrak{A}_{1n} \cos \sigma_{n} t \\
\vdots \\
\xi_{n} = \alpha_{n1} \sin \sigma_{1} t + \mathfrak{A}_{n1} \cos \sigma_{1} t + \alpha_{n2} \sin \sigma_{2} t + \mathfrak{A}_{n2} \cos \sigma_{2} t + \cdots + \alpha_{nn} \sin \sigma_{n} t + \mathfrak{A}_{nn} \cos \sigma_{n} t$$
und die dabei bestehenden Bedingungsgleichungen sind:

$$\begin{array}{lll}
m_{1} \, \mathfrak{A}_{11} \, \mathfrak{A}_{12} + m_{2} \, \mathfrak{A}_{21} \, \mathfrak{A}_{22} + \cdots + m_{n} \, \mathfrak{A}_{n1} \, \mathfrak{A}_{n2} &= 0 \\
m_{1} \, \mathfrak{A}_{11} \, \mathfrak{A}_{13} + m_{2} \, \mathfrak{A}_{21} \, \mathfrak{A}_{23} + \cdots + m_{n} \, \mathfrak{A}_{n1} \, \mathfrak{A}_{n3} &= 0 \\
\vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\
m_{1} \, \mathfrak{A}_{11} \, \mathfrak{A}_{1n} + m_{2} \, \mathfrak{A}_{21} \, \mathfrak{A}_{2n} + \cdots + m_{n} \, \mathfrak{A}_{n1} \, \mathfrak{A}_{nn} &= 0
\end{array} \right)$$
(218)

sowie ganz analoge für die Größen a und deren entsprechenden Kombinationen mit den \mathfrak{A} . Die Zahl der Bedingungsgleichungen ergiebt sich leicht: Ein jedes \mathfrak{A} mit allen \mathfrak{A} ohne Wiederholung kombiniert giebt $\frac{n(n-1)}{2}$ Gleichungen. Ebenso viele geben die Kombinationen aa, a \mathfrak{A} und \mathfrak{A} a. Im Ganzen hat man also 2n(n-1) Bedingungsgleichungen. Da nun aus den früheren Gleichungen in P_0 schon Alles auf eine Konstante reduziert wurde, so geben diese 2n(n-1) Unbekannte, womit endlich $2n^2-2n(n-1)$, gerade die verlangte Zahl willkürlicher Konstanten der Integration bleibt.

wobei die α fest bestimmte Größen bedeuten. Diese oder das System der Gleichungen (217) spricht die Wellenlängen und Intensitäten der infolge der Atombewegung entstehenden charakteristischen Schwingungen aus. Die Wellenlängen könnten auch der Größe nach bestimmt werden, wenn die Koeffizienten der Potentialfunktion bekannt wären, oder wenigstens die Gesetze, welche die Atombewegungen innerhalb der Molekel regeln. Da dies aber in der That nicht zutrifft, so müssen wir uns einstweilen mit dem formellen Ergebnisse begnügen, und die Wellenlängen und Intensitäten analytisch unbestimmt lassen, um sie durch die Werte, welche die Beobachtung liefert, zu ersetzen.

Wir bemerken schon bei der Ableitung (188) der lebendigen Kraft von Schwingungen eines zusammengesetzten Systems, daß diese der Summe der Einzelschwingungen gleich war. Es beruhte dieser Satz darauf, daß das Integral einfacher goniometrischer Funktionen genommen über ein beliebiges Vielfache der Periode verschwindet. Doch mußten wir, um eben dieses Vielfache zu erhalten, endliche Beobachtungszeit annehmen. Die vorliegenden Entwickelungen geben ein Mittel an die Hand, den Satz: Die gesamte lebendige Kraft (daher auch Intensität) eines schwingenden Punktsystems ist in jedem Augenblicke gleich der Summe der lebendigen Kräfte der einzelnen Schwingungen, ganz allgemein und unabhängig von der Dauer einer angenommenen Beobachtungszeit zu beweisen. Differenziert man nämlich die Gleichungen (217b) nach der Zeit, quadriert und addiert, nachdem man sie der Reihe nach mit m_1, m_2 .. multipliziert hat, so erhält man auf der linken Seite

$$m_1 \left(\frac{d\xi_1}{dt}\right)^2 + m_2 \left(\frac{d\xi_2}{dt}\right)^2 + \cdots$$

während auf der rechten nur die Quadrate der den einzelnen Wurzelwerten σ entsprechenden Glieder bleiben, da alle doppelten Produkte infolge der Gleichungen (218)

wegfallen Wir haben also Gleichheit der lebendigen Krafte des ganzen Systems, und

der Summe der lebendigen Krafte aller vonkommenden Einzelnschwingungen

Nachdem nun die den Atombewegungen entsprechenden Schwingungen in (204) und (217) entwickelt sind und demnach als bekannt angenommen werden konnen gehen wir wieder auf die Gleichung (198) zuruck, die sich sogleich auf eine der Gleichung (176) vollstandig entsprechende Form bringen laßt, wenn wir die bishei gemachten Vereinfachungen für die Atomschwingungen auch für die Atherschwingungen gelten lassen Die Gleichung wird dann einfach

$$\frac{\partial^2 \xi}{\partial t} = \varkappa \, A \xi + \sum \left\{ P \sin(pt + \pi) - A \xi \right\} + \varkappa''(\varsigma'' - \xi) \tag{219}$$

und besitzt ein dem (178) vollkommen analoges Integral, für welches die Gleichung (184) gilt § reprasentiert hier aber nun nicht mehr die in der Axe der α gemessene Elon-

gation, sondern die Elongation unabhangig von der Richtung überhaupt

Fur die Wellenlange und die Polarisation der Schwingungen gelten die schon früher gefundenen Satze so daß wir als Resultat der beiden vorhergegangenen Untersuchungen als wesentlich hervolzuheben haben. Das intramolekulare Medium, welches die Materie durchdringt, übernimmt die Schwingungen der kleinsten Korperteilehen qualitativ unverandert, und quantitativ nur durch einen hochstens von der Natur der Materie und der Qualitat der Schwingung bedingten Faktor beeinflußt

Dieser Satz ist es eigentlich, den wir bei der Ausbildung der Spektralanalyse werden benutzen mussen, und es ist leicht einzusehen, daß derselbe auch unabhungig von den eingeführten Vereinfachungen gelten musse, die der Behandlung von Schwingungen, wo es wie schon erwähnt, nur auf die konstanten Elemente derselben unkommt, nie zum Vorwurf gemacht werden kann

4 Besondere Eigenschaften der Schwingungen

Einige Eigenschaften der schwingenden Bewegung liegen bereits in den bisherigen Entwickelungen verborgen, wie die Erscheinung der Interferenz, der Dispersion, der Polarisation Doch sind dieselben für die Bedeutung der Spektralan ilyse von so höher Wichtigkeit, und nicht nur theoretisch, sondern auch praktisch von so haufiger Anwendung, daß ein naheres Eingehen auf deren mathematische Theorie durchaus geboten erscheint Wir wollen an diesei Stelle die Spiegelung, Brechung, Dispersion, Diffraktion und Polarisation besprechen

A Reflexion und Refraktion dei Strahlung

Durch Anwendung vom Satze des geringsten Aufwandes kommt man für den Gang von Lichtstrahlen zu dem Schlusse, daß die Zeit, welche eine Schwingung braucht, um von einem Punkte eines Mediums zu einem Punkte desselben oder eines andern Mediums zu gelangen, ein Maximum oder Minimum ist ¹ Es ist hier notig, statt des einfacheren Begriffes Weg, den der Zeit einzuführen, da sonst eine Verschiedenheit der Medien nicht berücksichtigt werden konnte

¹ Helmholtz Physiol Optil S 239 Leipzi, 1867

Es sei nun a, b, c ein Punkt des einen, a', b', c' ein Punkt des anderen Mediums und beide zugleich dem Strahle angehörig. Die Trennungsfläche der beiden Medien habe die Form

$$z = f(x, y) \qquad (220)$$

und sei nur an die Bedingung stetiger Krümmung gebunden. Im Punkte x, y, z derselben trifft der Strahl diese Fläche. Dann soll nach unserm Prinzipe die Länge des Weges, dividiert durch die Geschwindigkeit der Fortpflanzung in dem betreffenden Medium, ein Minimum werden. Bezeichnet man diese Geschwindigkeit, die wie wir früher schon sahen, stets von der Natur des Mediums abhängig ist, mit c, oder ihren reziproken Wert mit n, so ist die Zeit des Lichtstrahls gegeben durch:

$$t = n\sqrt{(x-a)^2 + (y-b)^2 + (z-c)^2} + n'\sqrt{(x-a')^2 + (y-b')^2 + (z-c')^2} = nl + n'l'$$
 (221)
wenn l einfach die Länge des Weges angiebt. Mit Rücksicht auf die Gleichung der Trennungsfläche werden die Bedingungen des Minimums:

$$\frac{\partial t}{\partial x} = 0, \quad \frac{\partial t}{\partial y} = 0 \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (222a)$$

oder entwickelt:

$$\frac{n}{l}\left[(x-a)+(z-c)\frac{\partial z}{\partial x}\right]+\frac{n'}{l'}\left[(x-a')+(z-c')\frac{\partial z}{\partial x}\right]=0$$

$$\frac{n}{l}\left[(y-b)+(z-c)\frac{\partial z}{\partial y}\right]+\frac{n'}{l'}\left[(y-b')+(z-c')\frac{\partial z}{\partial y}\right]=0$$
(222b)

Verlegt man den Koordinatenanfangspunkt in den Einfallspunkt der Fläche z = f(x, y), die z-Axe zum Einfallslote nehmend, so werden die Bedingungen einfach:

$$\frac{n}{l} a + \frac{n'}{l'} a' = 0, \quad \frac{n}{l} b + \frac{n'}{l'} b = 0 \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (222c)$$

Wir führen nun Polarkoordinaten ein, und nennen den Winkel, den der Strahl mit der z-Axe, der Normalen zur Trennungsfläche der beiden Medien im ersten Medium bildet, α , den Einfallswinkel, den entsprechenden Winkel des zweiten Mediums, α' den Brechungswinkel. Ist weiter Θ , Θ' der Neigungswinkel der Einfalls- und Brechungsebene zur Ebene x, y, so hat man:

$$\begin{array}{lll}
a = l \sin \alpha \cos \Theta & a' = l' \sin \alpha' \cos \Theta' \\
b = l \sin \alpha \sin \Theta & b' = l' \sin \alpha' \sin \Theta' \\
c = l \cos \alpha & c' = l' \cos \alpha'
\end{array}$$
(223)

Transformiert man mit diesen Werten die Gleichungen (222c), so kommt:

 $n \sin \alpha \cos \Theta = -n' \sin \alpha' \cos \Theta', n \sin \alpha \sin \Theta = -n' \sin \alpha' \sin \Theta'$. (224) und durch Quadrieren und Addieren:

$$n^2 \sin^2 \alpha = n'^2 \sin^2 \alpha'$$
 oder $\frac{n}{n'} = \pm \frac{\sin \alpha'}{\sin \alpha}$ · · · · · (225)

Es sind nun zwei Fälle möglich: entweder wird der Strahl an der Trennungsfläche reflektiert und kehrt in das alte Medium zurück, wo dann n'=n ist, oder er tritt in das neue Medium über. Im ersten Falle ist, da sin α stets im ersten Quadranten zu nehmen ist, α' im vierten Quadranten gelegen; also

$$\sin \alpha' = -\sin \alpha$$

 $\cos \Theta' = \cos \Theta$, $\sin \Theta' = \sin \Theta$, daher $\Theta' = \Theta$,

wie aus (224) folgt; die Einfalls- und Reflexionsebene fallen zusammen. Dies giebt folgende Gesetze der Reflexion:

Der einfallende und reflektierte Strahl bilden mit dem Einfallslote denselben Winkel und liegen mit ihm in derselben Ebene

Im zweiten Falle liegt der Brechungswinkel stets zwischen 90° und 180°, sin α ist daher positiv Daher folgt wieder

$$\cos O = -\cos O$$
, $\sin O = -\sin O$ oder $\Theta' = O + 180^{\circ}$

Daraus folgt als Gesetz der Brechung

Die Sinusse des Einfalls und Brechungswinkel verhalten sich, wie die Fortpflanzungsgeschwindigkeiten der Strahlung in den betroffenden Medien Einfallender und gebrochener Strahl liegen mit dem Einfallslote in derselben Ebene

Da das Verhaltnis der Sinusse des Einfalls - und Brechungswinkels der Boobachtung zuganglich ist, so pflegt man das so bestimmbare Verhaltnis $\frac{n'}{n} = \frac{c}{c}$, den relativen Brechungs-Koeffizienten (oder -Index) der beiden Medien zu nehnen. Substituiert man für das erste Medium den freien Ather des Weltraumes, in welchem c=1 ist, so nehnt man das Verhaltnis

$$\frac{\sin \alpha}{\sin \alpha} = n \tag{226}$$

den absoluten Brechungskoeffizienten des Mediums Er ist, wie schon erwahnt, der reziproke Wert der auf den Weltraum als Einheit bezogenen Strahlungsgeschwindigkeit

Die beiden abgeleiteten Gesetze lassen sich für eine beliebige Zahl von Flachen, $z_1 = f_1(x_1, y_1)$, $z_2 = f_2(x_1, y_2)$ in $z_1 = f_1(x_1, y_2)$, erweitern, wenn nur die Flachen der Bedingung stetiger Krummung genugen. Der Satz ist dann dahm auszusprachen, dass der Weg des Lichtstrahles, der eine beliebige Anzahl von brochenden Modien durchsetzt, so beschaffen sein muß, daß die zum Durchlaufen derselben notige Zeit ein Minimum werde. Wir werden diesen Satz noch spater im instrumentellen Teile der Spektralanalyse zu benutzen haben

Ein haufig wiederkehrender Spezialfall der Brechung ist der, daß der Einfallswinkel $\alpha = 90^{\circ}$ wird, dinn ist offenbar durch

$$\sin \alpha' = \frac{1}{n}$$

das Maximum des Brechungswinkels gegeben, welches er noch annehmen kann. Ist der Einfallswinkel großer als 90%, so findet gur keine Brechung, sondern nur Reflexion, die sogenannte totale Reflexion statt

B Dispersion der Strahlung

a) Vergleicht man den in (226) gefundenen Satz, in welchen wir nun i ils Einfalls- i als Refraktionswinkel bezeichnen, unter Berucksichtigung der Bedeutung von $n = \frac{1}{c}$,

$$c = \frac{\sin r}{\sin \iota} \tag{227}$$

mit dem allgemein giltigen Gesetze (184), so erhalten wir die bemerkenswerte Beziehung

$$\left(\frac{\sin r}{\sin t}\right)^2 = a_0 + a_1 \lambda^2 + \frac{a}{\lambda} + \frac{a_4}{\lambda^4}$$
 (228)

welche dem in (19) und (129) gefundenen Resultate von der Unabhangigkeit der Fort-

pflanzungsgeschwindigkeit von den Elementen der Schwingung zu widersprechen scheint. Worin dieser Widerspruch liegt, werden wir sogleich finden.

Die vorstehende Gleichung sagt zunächst aus, daß ein Komplex von gleich auffallenden Strahlen verschieden gebrochen wird, so zwar, daß jeder Wellenlänge ein ganz bestimmter Brechungswinkel zukommt. Der Komplex wird daher in die einzelnen Strahlen zerlegt, dispergiert, und wir haben somit in der Abhängigkeit des Brechungskoeffizienten von der Wellenlänge ein Mittel gefunden, ein Spektrum räumlich getrennt darzustellen und selbst die Wellenlängen zu bestimmen, wenn es irgend gelingt, zur Kenntnis der nur von der Beschaffenheit des Mediums abhängigen Konstanten a_0 , a_1 ,... zu gelangen.

Sehen wir nun vorerst, unter welchen Annahmen überhaupt die Dispersionsgleichung aus der Gleichung der schwingenden Bewegung hervorgeht. Offenbar dadurch,
daß die Vorraussetzung der Giltigkeit des einfachen Elastizitätsgesetzes bei der Unterscheidung feinerer qualitativer Verschiedenheiten der Schwingungen nicht mehr zulässig
ist. Und in der That erhielten wir die Dispersionsformel aus dem Systeme (176) nur
durch die Annahme, daß wegen der symmetrischen Lagerung der beeinflußenden Partikelchen die Glieder der ersten Potenz der Elastizitätskräfte verschwinden, daher zum
mindesten die zweiten Potenzen dieser Kräfte einzuführen sind. Setzt man dementsprechend nach (20):

$$\frac{\partial^2 s}{\partial t^2} = c_2^2 \frac{\partial^2 s}{\partial x^2} + c_3 \frac{\partial^3 s}{\partial x^3} + c_4 \frac{\partial^4 s}{\partial x^4} + \cdots \qquad (229)$$

wo die Koeffizienten c eine rasch abnehmende Reihe darstellen werden, und das Integral dieser Gleichung in der Form

$$s = A \sin (at + \alpha x + \beta) \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (230)$$

mit A und β als den willkürlichen Konstanten, so kommt als Bedingungsgleichung für $a = \frac{2\pi c}{\lambda}$ (9, 12):

$$\left[-\alpha^2+c_2^2\alpha^2-c_4\alpha^4+c_6\alpha^6-\cdots\right]\sin(at+\alpha x+\beta)=\left[-c_3\alpha^3+c_5\alpha^5-\cdots\right]\cos(at+\alpha x+\beta)$$

welche nur durch die Annahme $c_3=c_5=\cdots=0$ befriedigt werden kann. Die vollständige Schwingungsgleichung enthält also nur gerade Potenzen der Elastizitätskräfte. Nun ist

aber nach (13) $\alpha = -\frac{2\pi}{\lambda}$, und daher hat man:

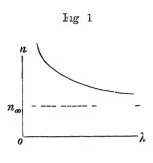
$$\frac{4\pi^2 c^2}{\lambda^2} = \frac{4\pi^2 c_2^2}{\lambda^2} - \frac{(2\pi)^4}{\lambda^4} c_4 + \frac{(2\pi)^6}{\lambda^6} c_6 - \cdots \qquad (231a)$$

oder anders geschrieben:

$$c^2 = a_0 + \frac{a_2}{\lambda^2} + \frac{a_4}{\lambda^4} + \cdots$$
 (231b)

und diese Formel, die mit drei Konstanten im allgemeinen und für wenig ausgedehnte Spektralbezirke schon alle erwünschte Genauigkeit giebt, ist gewöhnlich unter dem Namen der Cauchyschen bekannt. Sie unterscheidet sich von der früheren nur durch das Fehlen des Gliedes λ^2 . In ihr bedeutet das Glied $\frac{1}{\sqrt{a_0}}$ den Brechungsindex für

die unendlich lange Welle, und wird gewöhlich als das von der Wellenlänge unabhängige Glied eingeführt. Da, wie man leicht sieht, bei wachsender Wellenlänge der Brechungswinkel abnimmt, so folgt, dass Wellen kleiner Längen nach der Brechung stärker



von der ursprunglichen Richtung abweichen man nennt daher haufig die kurzen Wellen auch brechbare, die lungen weniger brechbare Strahlen Die Gestalt der Kurve (231b), die zugleich das prismatische Spektrum ehn ikterisiert, ist in Fig 1 gegeben

b) Die eingeschlagene Methode die Dispersion durch Berucksichtigung der hoheren Potenzen der Flustizitutskrufte zu bestimmen, führt stets auf Resultute, die mehr Interpolationsformeln als gen in definierb die Bestimmungsgleichungen genannt werden mussen, da sich die physikulische

Bedeutung der Konstanten nicht angeben last Zudem gilt sie nur für eine Klasse — allerdings die bei weitem großere klasse, der Korper, welche die Strahlung nich Wisgabe ihrer Wellenlange dispergieren, wahrend doch Christiansson und spiter Kundt einige Stoffe fanden, welche diesem Gesetze nicht gehorehen Kotteler stellte sich nun die Aufgabe, diese anomale Dispersion mathematisch zu verfolgen, und die erhältenen Gleichungen naturlich die gewohnliche Dispersion als Spezialfull enthalten, die Konstanten derselben physikalisch definierbare Begriffe sind, und die ganze Ableitung im vielen Stücken sehr lehrreich ist, und wieder neues Licht auf die Hundhabung des Kalkuls wirft, welchen der Einfluß ponderabler Korpeiteilchen auf die Atherschwingungen notig macht, durfen wir uns nicht versagen, auf dieselbe hier naher einzugehen. Spiter wird uns diese Gleichung übrigens noch von besonderem Nutzen sein

Die Dispersion solcher Korper besteht im allgemeinen nun du in, dass die kleineren Wellen weniger gebrochen sind als die langeren, und das Spektrum infolgedessen so aussieht, als ob dessen beide Halften gegen einander verschoben wiren. An der Beruhrungsstelle der beiden Spektralhalften entsteht eine farblose Zone, eine Diskontinuitat

Wir wahlen zunachst einen Korper, in dessen Dispersionskurve nur eine einzige Diskontinuitatsstelle vorkommt. In einem solchen hat der freie Ather die folgende Schwingungsgleichung

 $\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^-} = \alpha \frac{o'\xi}{\partial y^2} \tag{232}$

Wegen der Wechselwirkung der ponderablen Teilchen tritt nun im Innern des Korpers noch eine Kraft, und zwar eine Widerstandskraft auf, welche dem rechten Teile der Gleichung hinzugefügt werden muß Denken wir uns dieselbe so beschaften, als ob sie die Elastizität des Athers veranderte, so wird die noch hinzuzufugende Kraft sein $E \frac{\partial^2 \xi}{\partial y^2}$ Man hat also für die wirklich stattfindende Atherbewegung die Gleichung

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t} = (\alpha^2 + E) \frac{\partial^2 \xi}{\partial y} \tag{233}$$

Eine zweite Gleichung erhalten wir aus den Schwingungen der Korperteilchen die wir als Hindernis der freien Bewegung des Athers betrachten. Die auf die Korperteilchen einwirkende Kraft hangt nun ab von der Krummung der dieselben verbindenden Wellenlinie, dann aber auch von der Elongation derselben. Diese Kraft sich also aus einer Elastizitätskraft $L \frac{\partial^2 x}{\partial y}$ und der Zugkraft Kr zus immen. Die Korperteilchen schwingen also nach dem Gesetze

$$m\frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = E'\frac{\partial^2 x}{\partial y^2} + Kx \qquad (234)$$

Die Größen E, E', K enthalten die Wellenlängen, und wir machen in Bezug auf dieselben die wahrscheinliche Annahme, daß sie einander nach demselben Faktor proportional sind, setzen also

$$E = a\varepsilon, E' = a\varepsilon', K = a\varkappa$$
 (235)

Dabei soll nun α allein von der Bewegung abhängen, dagegen die ε Konstante sein, welche nur von der Art der Molekularstruktur abhängen. Die Differentialgleichungen der Bewegung sind also:

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = (\alpha^2 + a\varepsilon) \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2}$$

$$m \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = a\varepsilon' \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} + \alpha x x$$
(236)

Außerdem können wir noch eine Kontinuitätsbedingung aufstellen, die aus dem Prinzipe der Erhaltung der lebendigen Kraft folgt. Sind nämlich C, C' und C_0 die Maximalgeschwindigkeiten der schwingenden Partikeln im Äther des Körpers, der Körperteilchen, und den Ätherteilchen des Weltraumes, so muß sein:

sollen anders an der Begrenzung des Körpers nicht Risse der Ätherkontinuität vorkommen. Da die Integrale der Gleichungen (236) Schwingungen darstellen sollen, so können wir schreiben:

$$\xi = A \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} + \frac{y}{\lambda} - \Theta \right)$$

$$x = C \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} + \frac{y}{\lambda} - \Theta \right)$$
(238)

mit den durch Rücksetzung sich ergebenden Bedingungen:

$$\frac{\mu}{T^2} = \frac{\alpha^2 + a\varepsilon}{\lambda^2}$$

$$\frac{m}{T^2} = \frac{a\varepsilon'}{\lambda} - \frac{a\kappa}{4\pi^2}$$
(239)

Eliminiert man aus beiden Gleichungen a, so kommt, wenn man noch $\frac{\varkappa}{4\pi^2} = \varkappa'$ setzt:

$$\frac{\mu}{T^2} = \frac{1}{\lambda^2} \left[\alpha^2 - \frac{\frac{m}{T^2} \varepsilon}{\kappa' - \frac{\varepsilon'}{\lambda^2}} \right] \qquad (240)$$

Ist nun c' die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellenbewegung im Körper, c dieselbe Größe im Weltraum, wo m=0 zu setzen ist, so erhält man, da nach (232) ist:

und der Beziehung $\lambda = c'T$ zufolge:

$$\mu = \frac{1}{e^{\prime 2}} \left[\alpha^2 - \frac{m\varepsilon c^{\prime 2}}{\varkappa' \lambda^2 - \varepsilon'} \right] \quad . \tag{242}$$

Wir setzen nun endlich:

und fuhren den Brechungsexponenten $n = \frac{c}{c}$ ein Daduich eihalten wir nun aus der in $m\varepsilon$

$$c \left[\mu + \frac{m\varepsilon}{\varkappa \lambda - \varepsilon'}\right] - \mu c$$

ubergefuhrten Gleichung (242) die neue, das Dispersionsgesetz charakterisierende Beziehung

$$n^{\circ} - 1 = \frac{D}{\frac{\lambda^{-}}{L^{-}} - 1} \tag{244}$$

Fur eine unendlich lange Welle wird also n=1, und für unendlich kurze Wellen n=1-D Ist also D positiv, so ist die Geschwindigkeit im Korper großer als c Statt der aufgestellten Kontinuitatsgleichung (237) kann man nach (238) auch setzen

$$\mu \frac{A}{T} + m \frac{C^2}{I} = \mu \frac{A^2}{T_0}$$
(245a)

wo T_0 die der Wellenlange λ entsprechende Schwingungsdauer im leeren Riume bedeutet. Da man folgende Beziehungen hat

$$\lambda = c'T = cT_0 = \sqrt{\frac{\alpha}{\mu}} T_0$$

so verwandelt sich auch die vorstehende Gleichung in

$$\mu \frac{A^2}{T} + m \frac{C^2}{T^2} = \frac{A^2}{\lambda} \mu c^2$$
 (245b)

Die Kontinuitatsgleichung soll abei nicht nur im Zeitpunkte, da die Maximalclongationen erreicht sind, gelten, sondern überhaupt in jedem Augenblicke. Deshalb dur sen statt der Amplituden die Elongationen ξ und x einfuhren. Dies ergiebt

$$\mu \frac{\xi}{T} + m \frac{x}{T} = \frac{\xi}{\lambda} \mu c \tag{245}$$

$$\mu \frac{\xi}{\lambda} + m \frac{\alpha}{\lambda^{-}} = \frac{\xi}{\lambda^{2}} \mu n \tag{245d}$$

woraus wir finden

oder nach Substitution von $T = \frac{\lambda}{c}$

$$n^2 - 1 = \frac{mx^2}{\mu \xi^2} \tag{246}$$

Man nennt n-1 die brechende Kraft eines Stoffes, und hat daher den Satz Die brechende Kraft ist gleich dem Verhaltnisse, in welchem sich eine gegebene lebendige Kraft auf die Korper- und Atherteilchen verteilt

Die beiden Gleichungen (244) und (246) mussen naturlich identisch sem Dadies auf den ersten Blick wohl nicht in die Augen springt, da x und ξ die Wellenlangen nur implizite enthalten, wollen wir auf den Beweis naher eingehen. Wir multiplizieren die Gleichungen (236) mit bezuglich ξ und x und addieren die beiden Produkte $\mu \xi \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} + mx \frac{\partial x}{\partial t^2} = \alpha^2 \xi \frac{\partial^2 \xi}{\partial y^2} + a\varepsilon \xi \frac{\partial^2 \xi}{\partial y^2} + a\varepsilon x \frac{\partial^2 x}{\partial y^2} + a\varepsilon x^2$

Die Differentialquotienten eisetzen wir aus (238) und erhalten so $\mu \frac{A^2}{T^2} + m \frac{C^2}{T^2} = \alpha^2 \frac{A}{L^2} + a\varepsilon \frac{A^2}{L} + a\varepsilon \frac{C}{L^2} - \frac{a\varepsilon C}{AC}$

Multipliziert man auf beiden Seiten mit $\cos^2 2\pi \left(\frac{t}{T} + \frac{y}{\lambda} - \Theta\right)$ und vergleicht das Resultat mit (245c), so kommt:

$$\frac{\xi^2}{\lambda^2} \mu c^2 = \mu c^2 \frac{\xi^2}{\lambda^2} + a\varepsilon \frac{\xi^2}{\lambda^2} + a\varepsilon' \frac{x^2}{\lambda^2} - \frac{ax}{4\pi^2} \ x^2$$

worin sogleich $\alpha^2 = \mu c^2$ gesetzt wurde. Aus dieser Gleichung folgt:

$$\frac{a}{\lambda^2} \, \xi^2 \left[\varepsilon + \varepsilon' \, \frac{x^2}{\xi^2} - \frac{\varkappa}{4\pi^2} \, \lambda^2 \, \frac{x^2}{\xi^2} \right] = 0.$$

Ersetzt man hier $\frac{x^2}{\xi^2}$ durch dessen Wert aus (246) und führt wieder die Definitionen L^2 und D (243) ein, so gelangt man wieder zu dem Dispersionsgesetze:

$$D + (n^2 - 1) \left(1 - \frac{\lambda^2}{L^2}\right) = 0.$$

Auf Grund dieser Gleichung wollen wir nun die Dispersionskurve untersuchen. Statt der Wellenlänge λ im brechenden Medium setzen wir die Wellenlänge im Weltäther $l = \lambda n$, und erhalten so:

$$(n^2-1)\left(\frac{l^2}{n^2L^2}-1\right)=D$$
. (247)

oder in n die Gleichung

$$n^4L^2 - n^2(l^2 + L^2 - DL^2) + l^2 = 0$$

deren Auflösung ist:

$$n^{2} = \frac{1}{2} \left[1 - D + \frac{l^{2}}{L^{2}} \right] \pm \sqrt{\frac{1}{4} \left[1 - D + \frac{l^{2}}{L^{2}} \right]^{4} - \frac{l^{2}}{L^{2}}} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (248a)$$

oder unter Berücksichtigung der Formel:

$$\sqrt{a \pm \sqrt{a^2 - b^2}} = \sqrt{\frac{a+b}{2}} \pm \sqrt{\frac{a-b}{2}}$$

auch die folgende Gestalt annimmt:

$$n = \frac{1}{2} \left\{ \sqrt{\left(1 + \frac{l^2}{L^2}\right)^2 - D} \pm \sqrt{\left(1 - \frac{l^2}{L^2}\right)^2 - D} \right\}$$
 (248b)

Die so charakterisierte Dispersionskurve besteht aus zwei Zweigen; für $\lambda = 0$ ist der Brechungsindex $n_0 = 0$ oder $\sqrt{1-D}$. Jeder Wellenlänge entsprechen zwei Brechungsindizes, mit Ausnahme des Falles, wo sich die beiden Zweige begegnen, also für jenes l_0 , für welches in n^2 der zweite Radikand verschwindet. Man hat dafür:

$${\scriptstyle \frac{1}{2} \left[1 - D + \frac{l_0{}^2}{L^2} \right] = \frac{l_0}{L}}$$

folglich:

$$\frac{l_0'}{L} = 1 - \sqrt{D}$$
, und $\frac{l_0''}{L} = 1 + \sqrt{D}$

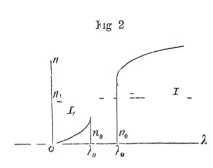
Die dazu gehörigen Brechungsindizes sind:

$$n_0' = \sqrt{1 - \sqrt{D}}$$
, und $n_0'' = \sqrt{1 + \sqrt{D}}$.

Für $\lambda = +\infty$ und $\lambda = -\infty$ nähern sich die beiden Äste derselben Asymptote, und endlich ist die Kurve imaginär zwischen l_o und l_o , also in einer Breite von l_o , l_o = 2 L_V / D . Man überzeugt sich davon leicht, wenn man setzt:

$$\left(1-\frac{l}{L}\right)^2-D=-\epsilon.$$

Dann wird



$$l = L(1 \pm \sqrt{D-\varepsilon}) \leq \frac{l_0}{l_0}$$

und somit hat die Kurve das in der Figur 2 durgestellte Aussehen Besonders gen in befolgt Schwefelkohlenstoff diese Dispersionskurve, und zwir entsprichen die Beobichtungen dem Zweige I Der Zweig I₄ und der imagin der Ieil gehoren demnach dem Ultraviolett an

e) Die abgeleiteten Formeln lassen sich sofort verallgemeinern, wenn es sich darum hindelt, auch den Atherteilchen Verschiebungskrute &s, wo & at ist, zuzuerkennen Die Differentialgleichung der Atherbewegung wird dann

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t} = (\alpha^2 + a\varepsilon) \frac{\partial^2 \xi}{\partial t} + a\xi \tag{219}$$

und die Bedingungsgleichungen lauten in diesem Falle wenn min $f = \frac{f}{4\pi^2}$ schreibt

$$\frac{\mu}{T^2} = \left[\alpha^2 + -\frac{(\varepsilon - f \lambda^2) \frac{m\lambda^2}{T^2}}{\varepsilon - \kappa' \lambda^2} \right] \frac{1}{\lambda}$$
 (250)

woraus thnlich wie fruher, folgt

$$n^{2}-1 = \frac{m}{\mu} \frac{\varepsilon - f' \lambda^{2}}{\varepsilon - \kappa \lambda^{2}}$$
 (251)

die sich dann analog (244) umgestalten lasst

Formeln fur mehrere Distontinuitatsstellen Nich Kettelers Rechnungen giebt es kein Medium, welches der oben abgeleiteten Dispersionsformel in Strenge lui den ganzen Umfang der Strahlung genugte. Ketteler zerlegt daher die Medien mit mehreren Diskontinuitatsstellen in so viele optisch einfache Flemente, als in demselben Absorptionsstreifen vorkommen.

Ware also deren Zahl r, so erhielte man r Differentialgleichungen für die Schwingungen der r qualitativ verschiedenen Korperteilchen, von den Maßen m, und daneben eine für die Schwingungen des Athers um r Zusatzglieder vermehrte Deformationsgleichung des Welt übers Wir setzen im folgenden diese Zusatzglieder neg tilv Die Gleichungen sind also

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = \alpha^2 \frac{\partial^3 \xi}{\partial y^2} - \sum_{1}^{r} \left(a_{\ell} \ \varepsilon_{\ell} \frac{\partial^2 \xi}{\partial y^2} + a_{\ell} t_{\ell} \xi \right)$$

$$m_1 \frac{\partial^2 x_1}{\partial t^2} = a_1 \varepsilon_1' \frac{\partial^2 x_1}{\partial y^2} + a_1 x_1 x_1$$

$$m_2 \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = a \varepsilon_2' \frac{\partial^2 x_2}{\partial y^2} + a_2 x x$$

$$(2.22)$$

Die Integration derselben giebt den obigen ganz analoge Gleichungen, zwischen ihren Konstanten bestehen die Beziehungen

$$\frac{\mu}{T^{2}} = \frac{\alpha^{2}}{\lambda^{2}} - \sum_{1}^{r} \left(a_{\varrho} \varepsilon_{\varrho} \frac{1}{\lambda^{2}} - a_{\varrho} \frac{f_{\varrho}}{4\pi^{2}} \right)$$

$$\frac{m_{\varrho}}{T} = \frac{a_{\varrho} \varepsilon_{\varrho}'}{\lambda^{2}} - \frac{a_{\varrho} \kappa_{\varrho}}{4\pi^{2}}$$
(253)

und eliminiert man aus ihnen a_{ϱ} , so kommt:

$$\frac{\mu}{T^2} = \frac{\alpha^2}{\lambda^2} - \sum_{1}^{r} \frac{\frac{m_{\varrho}}{T^2} \left[\frac{\varepsilon_{\varrho}}{\lambda^2} - t' \right]}{\left[\frac{\varepsilon_{\varrho'}}{\lambda^2} - \varkappa' \right]} \right\}. \qquad (254)$$

indem man wieder $4\pi^2 x' = x$, $4\pi^2 f' = f$ setzt. Mit Rücksicht auf $\alpha^2 = \mu c^2$, $\lambda = c'T$ wird dieses Resultat:

$$1 = \frac{c^2}{c'^2} - \sum_{1}^{r} \frac{m_{\varrho}}{\mu} \frac{\varepsilon_{\varrho} - f' \lambda^2}{\varepsilon_{\varrho'} - \varkappa' \lambda^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (255a)$$

Dividiert man Zähler und Nenner mit ε'_{ϱ} , und addiert zum Bruche $-\frac{\mathfrak{f}'}{\varkappa'} + \frac{\mathfrak{f}'}{\varkappa'}$, so kann die vorstehende Gleichung auch in der Form geschrieben werden:

$$n^{2}-1 = \sum_{1}^{r} \frac{m_{\varrho} \mathring{\mathbf{f}}'_{\varrho}}{\mu \varkappa'_{\varrho}} + \sum_{1}^{r} \frac{m_{\varrho}}{\mu} \frac{\frac{\mathring{\mathbf{f}}_{\varrho}'}{\varkappa_{\varrho}'} - \frac{\varepsilon_{\varrho}}{\varepsilon_{\varrho}'}}{\frac{\varkappa_{\varrho}'}{\varepsilon_{\varrho}'} \lambda^{2} - 1} \right\} . \qquad (255b)$$

Setzt man endlich $n = n_{\infty}$ für $\lambda = \infty$, so wird

und definiert man weiter

$$\frac{m_{\varrho}}{\mu} \left[\frac{f_{\varrho'}}{\varkappa_{\varrho'}} - \frac{\varepsilon_{\varrho}}{\varepsilon_{\varrho'}} \right] = D', \frac{\varepsilon_{\varrho'}}{\varkappa_{\varrho'}} = L^{2} (257)$$

so verwandelt sich (255) in

$$n^{2} - n_{\infty}^{2} = \sum_{1}^{r} \frac{D'}{L^{2} - 1} \qquad (258)$$

das allgemeinere Dispersionsgesetz, welches bezüglich der Form mit dem Gesetze für einen Absorptionsstreifen allein vollkommen übereinstimmt.

Wir untersuchen noch die Gleichung, welche das Prinzip der Erhaltung der lebendigen Kraft ausdrückt. Nach dem schon früher befolgten Vorgange erhalten wir aus den ursprünglichen Gleichungen die folgende:

$$\mu\xi \frac{\partial^{3}\xi}{\partial t^{2}} + \sum_{i}^{r} mx \frac{\partial^{2}x}{\partial t^{3}} = \alpha^{2}\xi \frac{\partial^{2}\xi}{\partial y^{2}} - \sum_{i}^{r} a \left[\varepsilon\xi \frac{\partial^{2}\xi}{\partial y^{2}} - \varepsilon'x \frac{\partial^{2}x}{\partial y^{2}} + \xi\xi^{2} - \kappa x^{2} \right] \quad . \quad (259a)$$

welcher nach Ersetzung der Differentialquotienten aus den Lösungen (252) entspringt:

$$\frac{\mu\xi^2}{T^2} + \sum_{1}^{r} m \frac{x^2}{T^2} = \alpha^2 \frac{\xi^2}{\lambda^2} - \sum_{1}^{r} a \left[\varepsilon \frac{\xi^2}{\lambda^2} - \varepsilon' \frac{x^2}{\lambda^2} - f' \xi^2 + \varkappa' x^2 \right]. \qquad (259b)$$

Vergleicht man dieses Resultat mit der Gleichung der Kontinuität:

$$\mu \frac{\xi^2}{T^2} + \sum_{1}^{7} m \frac{x^2}{T^2} = \mu c^2 \frac{\xi}{\lambda^2}$$
 (260)

so folgt mit Rucksicht auf den Wert von a

$$\sum_{1}^{\prime} a \left[\varepsilon \frac{\xi^{2}}{\lambda^{2}} - \varepsilon \frac{x}{\lambda} - f \xi + x' x^{2} \right] = 0$$
 (261)

Sind die einzelnen optischen Elemente des Mediums von einander gunz unabhangig, ulso willkurlich aus einfachen Bestandteilen zusammengefugt, dann erhalt mun r einfache Gleichungen von der Form

$$\varepsilon_{\varrho}$$
— $\mathfrak{t}_{o} \lambda$ — $(\varepsilon_{\varrho}' - \kappa_{\varrho}' \lambda^{2}) \frac{\mu}{m_{\varrho}} (n-1)$ (262)

welche wieder neben der Identitat der beiden abgeleiteten Resultate sprechen

Die Dispersionskurve ist in diesem Falle gleich dei Summe der r Partialkurven, deren eine wir schon früher untersuchten. Jede einzelne dieser Kurven besitzt einen imaginaren Streifen, und hit $n=n_{\infty}$ zur Asymptote. Ihre Mittelpunkte über werden zumeist in den unzuganglichen Teilen des Spektrums, im Ultrarot oder Ultraviolett liegen. Wir wollen auch diesen Hall in Fig. (5) graphisch darstellen und interpretieren Die vertikalen Linien sind die durch die Mittelpunkte der Absorptionsstreifen gezogenen Ordinaten, deren Lange, wie früher durch disjenige n gegeben ist, für welches die biquadratische Gleichung nur eine Losung lieferte. Die Horizont ile bedeutet die gemeinschaftliche Asymptote für $n=n_{\infty}$, und die punktierten Linien jehen Zweig der Purtialkurven, welcher, wie früher eine hint, bei der Dispersion des Schwefelkohlenstoffes eine Rolle spielt. Liegen die Mittelpunkte, wie in der Figur, im Ultraviolett so bewirken diese nur eine geringe Dispersion im sichtburen Leile des Spektrums und der Haupteinfluß kommt derjenigen Partialkurve zu, welche wie in der Figur ber Violett, in der Nahe des sichtbaren Spektrums den Absorptionsstreifen eizeugt. Dimit reduziert sich im Wesentlichen die Dispersionskurve auf die schon vorhin behindelte Partialkurve

d) Betrachtung des imaginaren Teiles der Dispersionshurve. Wit haben gefunden, dals der Brechungsindex innerhalb des Absorptionsstreifens imaginar wird, und es ist daher von Interesse, die physikalische Bedeutung dieser Erscheinung naher zu untersuchen. Setzen wir n = a + bi, womit nach (246) auch

$$x = x_1 + x_2 i, \ \xi = \xi_1 + \xi_2 i, \ n = a + bi \tag{263}$$

gesetzt werden muß, so folgt us der Gleichung (260), die wir auch in der Form schreiben konnen $n^2-1=\frac{\sum mx^2}{115^2}$

fur komplexe Großen die nachstehende

$$(a + bi) -1 = \frac{\sum m(x_1 + x_2i)^2}{\mu(\xi_1 + \xi_1)^2} = \frac{M(f_1 + f_2i)^2}{\mu(\xi_1 + \xi_2i)} = \frac{M}{\mu} \frac{(f_1 + f_2i)(\xi_1 - \xi_1i)}{(\xi_1^2 + \xi_2)}$$
(264)

Frennt man Reelles und Imaginares, so erhalt man

$$a^{2}-b^{2}-1 = \frac{M}{\mu} \frac{(/_{1}^{2}-\lambda_{2}^{2})(\xi_{1}^{2}-\xi_{2}^{2})+4/_{1}\gamma_{1}\xi_{1}\xi_{2}}{(\xi_{1}^{2}+\xi_{2}^{2})^{2}}$$

$$2ab = 2\frac{M}{\mu} \frac{/_{1}\lambda_{2}(\xi_{1}^{2}-\xi_{2}^{2})-\xi_{1}\xi_{2}(\lambda_{1}^{2}-\gamma^{2})}{(\xi_{1}+\xi_{2}^{2})}$$

$$(265 \text{ l})$$

und daraus folgt nach emfacher Umformung

$$a^{2}-b^{2}-1 = \frac{M}{\mu} \frac{(\chi_{1}\xi_{1}+\chi_{2}\xi_{2})^{2}-(\chi_{2}\xi_{1}-\chi_{1}\xi_{2})^{2}}{(\xi_{1}^{2}+\xi_{2}^{2})^{2}}$$

$$ab = \frac{M}{\mu} \frac{(\chi_{1}\xi_{1}+\chi_{2}\xi_{2})(\chi_{2}\xi_{1}-\chi_{1}\xi_{2})}{(\xi_{1}^{2}+\xi_{2}^{2})^{2}}$$

$$(265b)$$

Um nun den Sinn des Imaginären in den Schwingungen zu ersehen, nehmen wir allgemein die Gleichung irgend einer Schwingung zu

$$(u+vi)e^{(\alpha+\beta i)i} = re^{-\beta}e^{(\alpha+x)i}$$

an, wenn nun r und x reelle Größen bedeuten. Durch Einführung der trigonometrischen Funktionen erhält man, Reelles und Imaginäres trennend:

$$u \cos \alpha - v \sin \alpha = r \cos (\alpha + x)$$

 $u \sin \alpha + v \cos \alpha = r \sin (\alpha + x)$

und daraus sodann die Gleichung:

$$(u+vi)e^{(\alpha+\beta i)i} = e^{-\beta}\sqrt{u^2+v^2 \cdot e}^{i \operatorname{arctg}} \frac{u \sin \alpha + v \cos \alpha}{u \cos \alpha - v \sin \alpha}$$

Das Imaginäre ist also durch Einführung der Phasenverschiebung

$$\arctan \frac{u \sin \alpha + v \cos \alpha}{u \cos \alpha - v \sin \alpha} - \alpha$$

verschwunden. Ebenso wollen wir auch hier verfahren; ist nämlich im Innern des imaginären Streifens die wahre Elongation ξ_0 , so setzen wir

entsprechend dem jetzt durchgeführten Gedankengange, nach welchem ist

$$u = r \cos x, v = r \sin x.$$

Ebenso wollen wir auch den Schwingungen der Körperteilchen eine gewisse Phasenverschiebung zulegen, und setzen:

$$\chi_1 = \chi_0 \cos D, \ \chi_2 = \chi_0 \sin D \quad . \tag{267}$$

Schreibt man nun noch

$$D - \Delta = \Theta \quad . \quad (268)$$

so verwandeln sich die Gleichungen (265b) in die folgenden:

so verwandeln sich the Greichtigen (2000) in the Dispersion
$$a^2 - b^2 - 1 = \frac{M}{\mu} \frac{(\cos \Delta \cos D + \sin \Delta \sin D)^2 - (\sin D \cos \Delta - \cos D \sin \Delta)^2}{\xi_0^4} \chi_0^2 \xi_0^2$$

$$ab = \frac{M}{\mu} \frac{(\cos \Delta \cos D + \sin \Delta \sin D)(\sin D \cos \Delta - \cos D \sin \Delta)}{\xi_0^4} \chi_0^2 \xi_0^2$$
(269)

Führt man statt χ wieder x ein, so wird einfach

$$a^{2}-b^{2}-1 = \frac{\sum mx_{o}^{2}}{\mu\xi_{o}^{2}}\cos 2\Theta$$

$$ab = \frac{\sum mx_{o}^{2}}{\mu\xi_{o}^{2}}\sin 2\Theta$$
(270)

Gleichungen, die nun den reellen und imaginären Bestandteil des Brechungsindex bestimmen.

Allgemeines Dispersionsgesetz. Wir schreiten nun zu der Aufstellung eines Dispersionsgesetzes, welches für ganz beliebige Substanzen gelten soll, und wählen ein Koordinatensystem, dessen **xy-Ebene mit der Einfallsebene, und die *yz-Ebene mit der Trennungsebene der beiden Medien zusammenfällt. Sind nun **C und **A die Amplituden, **r und *\rho\$ die Elongationen der Körper- und Ätherteilchen, so zerfällt die Gleichung (259a) in die folgenden beiden:

$$\mu A \frac{\partial^{2} \varrho}{\partial t^{2}} + \sum_{m} m C \frac{\partial^{n} r}{\partial t^{2}} = \alpha^{2} A \left(\frac{\partial^{n} \varrho}{\partial x^{2}} + \frac{\partial^{2} \varrho}{\partial y^{2}} \right)$$

$$\left[\varepsilon \left(\frac{\partial^{2} \varrho}{\partial x^{2}} + \frac{\partial^{2} \varrho}{\partial y^{2}} \right) + \xi_{\varrho} \right] A = \left[\varepsilon \left(\frac{\partial^{2} r}{\partial x} + \frac{\partial^{2} r}{\partial y} \right) + \varkappa r \right] C \right]$$
(271)

da wir diesen Zerfall auch bei Ableitung dei Gleichung (262) ungenommen haben Als Integrale dieser Gleichungen nehmen wir un

$$o = Ae^{2\pi \left(\frac{x\cos\beta + y\sin\beta}{\lambda} - \frac{t}{I} - O\right)i}, \quad r = Ce^{2\pi \left(\frac{x\cos\beta + y\sin\beta}{\lambda} - \frac{t}{I} - O - 2I\right)i}$$
(272)

Hierbei bedeutet β den zum Einfallswinkel α gehorigen Biechungswinkel, ϑ den Phasenunterschied der Schwingungen von Athei und Korperteilchen, wie wir ihn kuiz vorhei gefunden haben Wii haben nun

$$n = \frac{\sin \alpha}{\sin \beta} = \frac{c}{c_1} = \frac{\lambda}{\lambda} \tag{273}$$

wobei aber der Allgemeinheit halber n komplex zu nehmen ist. Es ist dann auch

$$n\cos\beta = \sqrt{n^2 - \sin^2\alpha} = p + qr \tag{274}$$

komplex Fuhren wir nun λ ein statt λ , und behalten nur die reellen Teile der trigonometrischen Ausdrucke bei, so konnen wir statt (272) schreiben

$$\varrho = A e^{\frac{2\pi}{\lambda} qx} \cos 2\pi \left[\frac{px + y \sin \alpha}{\lambda} - \frac{t}{T} - O \right]
r = C e^{\frac{2\pi}{\lambda} qx} \cos 2\pi \left[\frac{px + y \sin \alpha}{\lambda} - \frac{t}{T} - O - 2\vartheta \right]$$
(275)

Setzt man nun der Kurze halber

$$2\pi \left[\frac{px + y \sin \alpha}{\lambda} - \frac{t}{T} - O \right] = \varphi \tag{276}$$

so verwandelt sich die erste Gleichung von (271) mit Berucksichtigung von (275) und der Beziehung

$$\alpha = \mu c^2 = \mu \frac{\lambda^2}{T^2}$$

m die folgende

 $\mu A^2 \cos \varphi + \sum mC^2 \cos (\varphi - 2\vartheta) = \mu A^2 \left[(p^2 - q^2 + \sin^2 \alpha) \cos \varphi + 2pq \sin \varphi \right]$ (277)

Diese Gleichung soll nun fur alle Zeiten, und daher auch fur alle φ gelten, setzt man demnach die Koeffizienten gleicher φ Funktionen einander gleich, so kommt

$$p^{2} - q^{2} + \sin^{2}\alpha - 1 = \frac{\sum mC^{2} \cos 2\theta}{\mu A^{2}}$$

$$2pq = \frac{\sum mC^{2} \sin 2\theta}{\mu A^{2}}$$
(278)

Aus (274) hat man aber

$$p^2 - q^2 + 2pqi = a^2 - b^2 + 2bi - \sin^2 \alpha$$

woraus weiter auch folgt

$$a^2 - b = p^2 - q^2 + \sin^2 \alpha, \ ab = pq$$
 (279)

Bezeichnen wir das wirkliche, erst durch die Absorption veranderte Brechungsvermogen mit ν , so ist

$$p = \nu \cos \beta, \sin \alpha = \nu \sin \beta, \ \nu^2 = p^2 + \sin^2 \alpha \tag{280}$$

und berechnet man nun auch aus (279) durch Elimination von q den Wert von p^2 , so erhält man die Gleichung:

$$a^2 - b^2 = p^2 - \frac{a^2 b^2}{p^2} + \sin^2 \alpha$$

aus welcher folgt:

$$p^{2} = \frac{1}{2} \left[a^{2} - b^{2} - \sin^{2}\alpha + \sqrt{(a^{2} - b^{2} - \sin^{2}\alpha)^{2} + 4a^{2}b^{2}} \right]$$

$$v^{2} = \frac{1}{2} \left[a^{2} - b^{2} + \sin^{2}\alpha + \sqrt{(a^{2} - b^{2} - \sin^{2}\alpha)^{2} + 4a^{2}b^{2}} \right]$$

$$(281)$$

Setzt man $\alpha = 0$, so folgt $p = \psi = a$. Es ist also a das physikalische Brechungsverhältnis bei senkrechter Inzidenz. Da nun pq = ab ist, so ist für senkrechte Inzidenz wegen p = a auch q = b. Es ist mithin b der Absorptionskoeffizient bei dieser Inzidenz. Aus (279) ergiebt sich weiter noch:

$$q = \frac{ab}{p} = \frac{ab}{\sqrt{\nu^2 - \sin^2 \alpha}} = \frac{ab}{\nu \cos \beta} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (282)$$

Bezeichnet $\delta = \frac{x}{\cos \beta}$ die Dicke der durchlaufenen absorbierenden Schichte, so kann der Absorpsionsfaktor von (275) auch geschrieben werden:

$$e^{\frac{2\pi}{\lambda} \delta \frac{ab}{\nu}} \qquad (283)$$

Wir führen nun weiter die Gleichungen (275) in die zweite des Systems (271) ein, und setzen auch hier die Koeffizienten von $\cos \varphi$ und $\sin \varphi$ einander gleich. Zunächst erhält man:

$$A^{2} \left[\varepsilon \left(p^{2} - q^{2} + \sin^{2} \alpha \right) \cos \varphi + 2pq\varepsilon \sin \varphi - f'\lambda^{2} \cos \varphi \right]$$

$$= C^{2} \left[\varepsilon' \left(p^{2} - q^{2} + \sin^{2} \alpha \right) \cos \left(\varphi - 2\vartheta \right) + 2pq\varepsilon' \sin \left(\varphi - 2\vartheta \right) - \varkappa'\lambda^{2} \cos \left(\varphi - 2\vartheta \right) \right]$$

Führt man hier a und b ein, so folgt nun nach ausgeführter Vergleichung:

$$A^{2}\left[\varepsilon(a^{2}-b^{2})-f'\lambda^{2}\right] = C^{2}\left[\varepsilon'(a^{2}-b^{2})-\varkappa'\lambda^{2}\right]\cos 2\vartheta - 2C^{2}\varepsilon'ab\sin 2\vartheta$$

$$2A^{2}\varepsilon ab = C^{2}\left[\varepsilon'(a^{2}-b^{2})-\varkappa'\lambda^{2}\right]\sin 2\vartheta + 2C^{2}\varepsilon'ab\cos 2\vartheta$$
(284a)

und hieraus leitet man cos 29, sin 29 ab. Man findet:

$$\cos 2\vartheta = \frac{A^{2}}{C^{2}} \frac{\left[\varepsilon(a^{2}-b^{2})-\mathbf{f}'\lambda^{2}\right]\left[\varepsilon'(a^{2}-b^{2})-\varkappa'\lambda^{2}\right]+4\varepsilon\varepsilon'a^{2}b^{2}}{\left[\varepsilon'(a^{2}-b^{2})-\varkappa'\lambda^{2}\right]^{2}+4\varepsilon'^{2}a^{2}b^{2}}$$

$$\sin 2\vartheta = \frac{A^{2}}{C^{2}} \frac{2ab\lambda^{2}(\varepsilon'\mathbf{f}'-\varepsilon\varkappa')}{\left[\varepsilon'(a^{2}-b^{2})-\varkappa'\lambda^{2}\right]^{2}+4\varepsilon'^{2}a^{2}b^{2}}$$
(284b)

Setzt man auch hier, wie früher

$$\frac{\varepsilon'}{\varkappa'} = L^2, \ \frac{\mathfrak{f}'}{\varkappa'} = \frac{\varepsilon}{\varepsilon'} = D' \frac{\mu}{m}$$

so erhält man zunächst, indem $-\frac{\varepsilon}{\varepsilon'} + \frac{\varepsilon}{\varepsilon'}$ zu der ersten Gleichung addiert wird, entsprechend (270):

$$a^{2}-b^{2}-1 = \frac{\sum mC^{2}}{\mu A^{2}} \cdot \cos 2\vartheta = \sum \frac{m}{\mu} \left\{ \frac{-\left(a^{2}-b^{2}-\frac{\lambda^{2}}{L^{2}}\right)\left(\frac{f'}{\varepsilon'}-\frac{\varkappa'\varepsilon}{\varepsilon'\varepsilon'}\right)\lambda^{2}}{\left[a^{2}-b^{2}-\frac{\lambda^{2}}{L^{2}}\right]^{2}+4a^{2}b^{2}} + \frac{\varepsilon}{\varepsilon'} \right\}$$

$$2ab = \frac{\sum mC^{2}}{\mu A^{2}} \cdot \sin 2\vartheta = \sum \frac{m}{\mu} \frac{2ab\lambda^{2}\left(\frac{f'}{\varepsilon'}-\frac{\varepsilon\varkappa'}{\varepsilon'\varepsilon'}\right)}{\left[a^{2}-b^{2}-\frac{\lambda^{2}}{L^{2}}\right]^{2}+4a^{2}b^{2}}$$

$$(285a)$$

und endlich:

$$a^{2}-b^{2}-1 = \sum \left\{ \frac{\varepsilon}{\varepsilon} \frac{m}{\mu} - \frac{\left(a^{2}-b^{2}-\frac{\lambda^{2}}{L^{2}}\right)D\frac{\lambda^{2}}{L^{2}}}{\left[a^{2}-b^{2}-\frac{J^{2}}{L^{2}}\right]+4a^{2}b^{2}} \right\}$$

$$2ab = \sum \frac{2abD\frac{\lambda}{L^{2}}}{\left[a^{2}-b^{2}-\frac{\lambda^{2}}{L^{2}}\right]^{2}+4a^{2}b^{2}}$$

$$(285b)$$

Setzen wir zur Kontrolle den Brechungskoeffizienten reell, also $b=q=\vartheta=0,\ n=\nu=a$ $p^2 = n^2 - \sin^2 \alpha$, so geben die Gleichungen (278) und (284b) die schon bekannten Relationen

$$n^2 - 1 = \frac{\sum mC}{uA^2}$$
 und $\frac{C^2}{A^3} = \frac{\varepsilon a - t'\lambda^2}{\varepsilon a^3 - \kappa \lambda^2}$

e) Anwendung auf Korper mit nur einer Lomplexen Zone Bei Korpern mit nur einem Absorptionsstreifen fallt in den Formeln das Summenzeichen fort, und die a und blassen sich explizite angeben. Wir fuhren die folgenden Bezeichnungen ein für $\lambda=0$ sei $n = n_0$ und für $\lambda = \infty$ sei $n = n_\infty$ Dann hat man

$$n_0^2 - 1 = \frac{m}{\mu} \frac{\varepsilon}{\varepsilon}, n_{\infty}^2 - 1 = \frac{m}{\mu} \frac{f}{\varkappa}$$
 (286)

und es sei ferner

$$D = n_{\infty}^2 - n_0^2 = D n_{\infty}^2, \ \lambda_m = n_{\infty} L$$
 (287)

dann erhalt man aus (285b) durch Elimination der Großen a^* und b^*

$$a^{2} - b^{2} - 1 = \frac{1}{5} \left(n_{0}^{2} + \frac{\lambda^{2}}{L^{2}} \right) - 1 = n_{\infty}^{2} - 1 - \frac{n_{\infty}^{2}}{2} \left(1 + D - \frac{\lambda^{2}}{\lambda_{m}^{2}} \right)$$

$$2ab = \sqrt{n_{\infty} \frac{\lambda}{L^{2}} - \frac{1}{5} \left(n_{0}^{2} + \frac{\lambda^{2}}{L^{2}} \right)^{2} - n_{\infty}^{2}} \sqrt{D - \frac{1}{4} \left(1 + D - \frac{\lambda}{\lambda_{m}^{2}} \right)}$$
an hat daher ganz allgemen, da $n^{2} - 1 = a^{2} - b^{2} + 2abi - 1$ ist

und man hat daher ganz allgemein, da $n^2 - 1 = a^2 - b^2 + 2abi - 1$ ist

$$n^{2} - 1 = \frac{1}{2} \left(n_{0}^{2} + \frac{\lambda^{2}}{L^{2}} \right) - 1 \pm \sqrt{\frac{1}{4} \left(n_{0}^{2} + \frac{\lambda^{2}}{L^{2}} \right)^{2} - n_{\infty}^{2} \frac{\lambda^{2}}{L^{2}}}$$
 (289)

Setzt man nach dem Obigen

$$n_0' = n_{\infty}^2 (1 - D)$$

so kommt endlich

$$n^2 = \frac{1}{3}n_{\infty}^2 \left[1 - D + \frac{\lambda^2}{\lambda_m^2} \right] \pm \sqrt{\frac{1}{4} \left[1 - D + \frac{\overline{\lambda}^2}{\lambda_m^2} \right] - n_{\infty}^4 \frac{J^2}{\lambda_m^2}}$$

oder emfacher

$$n = \frac{1}{2}n_{\infty} \left[\sqrt{\left(1 + \frac{\lambda}{\lambda_m}\right)^2 - D} \pm \sqrt{\left(1 - \frac{\lambda}{\lambda_m}\right) - D} \right]$$
 (290)

und diese Formel gilt nun fur behebige Korper, also bei anomal dispergierenden auch für den ganzen Umfang der Strahlung Der komplex gewordene Kurventeil ist bei diesen durch die Kurve v, Gleichung (281), zu vervollstandigen, und es ist zu bemerken, dass dieser Kurvenzweig auch vom Einfallswinkel abhangt. Die vollstandige Dispersionskurve besteht daher aus zwei, vom Einfallswinkel unabhangigen, getrennten Zweigen, welche durch ein davon abhangiges, bewegliches Kurvenstuck mit einander verbunden sind Die zugehorigen Phasenverschiebungen berechnen sich leicht aus (278) erhalt namlich

$$\tan 2\vartheta = \frac{2pq}{p^2 - q^2 + \sin^2 \alpha + 1} = \frac{2ab}{a^2 - b^2 - 1}$$

oder wenn die Werte aus (288) gesetzt werden:

$$\tan 29 = \frac{n_{\infty}^2 \sqrt{4D - \left(1 + D - \frac{\lambda^2}{\lambda_m^2}\right)^2}}{2(n_{\infty}^2 - 1) - n_{\infty}^2 \left(1 + D - \frac{\lambda^2}{\lambda_m^2}\right)} \quad (291)$$

Da die Größen a und b stets positiv zu nehmen sind, so ist auch $\vartheta = D - \Delta$ positiv, d. h. die Körperteilchen eilen den Ätherteilchen in ihren Schwingungen stets voraus.

Die Kurve (290) ist im Wesentlichen mit der schon untersuchten Dispersionskurve des Schwefelkohlenstoffes identisch.

f) Dispersionskurven nach Ketteler. Als allgemeine Formel der Dispersion stellt Ketteler die Gleichung auf:

$$\frac{1}{n^2} = \frac{A}{1 - \kappa l^2} + \frac{B}{l^2 - C} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (292)$$

aus der sich mehrere interessante Spezialfälle ableiten lassen, die besonders durch graphische Darstellung sehr anschaulich werden.

1. Es sei B=C=0. Statt der Wellenlänge im brechenden Medium l führen wir die Wellenlänge im Weltäther ein λ , der die Geschwindigkeit 1 entspricht. Dann ist: $\frac{l}{\lambda} = \frac{c}{1} = \frac{1}{m}$. Wir setzen weiter in (292):

$$A = \frac{1}{n_1^2}, \frac{4\kappa}{n_1^2} = \frac{1}{\lambda_2^2}, \ l = \frac{\lambda}{n}$$

und erhalten so:

$$n^{2} = n_{1}^{2} \left[1 - \frac{1}{4} \frac{n_{1}^{2} \lambda^{2}}{n^{2} \lambda_{2}^{2}} \right], \quad n = \frac{n_{1}}{2} \left\{ \sqrt{1 + \frac{\lambda}{\lambda_{2}}} \pm \sqrt{1 - \frac{\lambda}{\lambda_{2}}} \right\} \quad \cdot \quad \cdot \quad (293)$$

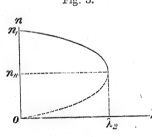
Jeder Wellenlänge entsprechen daher, Fig. 3, stets

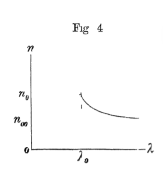
Fig. 3. zwei Brechungsindizes mit Ausnahme von $\lambda = \lambda_2$, wo $n_2 = \frac{n_1}{\sqrt{2}}$ wird. Für größere Wellenlängen als λ_2 wird das Medium für Strahlung undurchsichtig. Im Anfangspunkte der Koor-

für Strahlung undurchsichtig. Im Anfangspunkte der Koordinaten wird $n_0 = 0$ oder n_1 . Diese Dispersionskurve befolgt noch kein bisher untersuchtes Medium; am ehesten vielleicht Glyzerin.

2. Es sei $\varkappa=0$, C=0. Dann wird, setzt man wieder $l=\frac{\lambda}{n}$, $A=\frac{2}{n_0^2}$, $B=-\frac{\lambda_0^2}{n_0^4}$:

$$n^{4} - 2 \frac{n_{0}^{2} \lambda^{2}}{\lambda_{0}^{2}} n^{2} = -\frac{n_{0}^{4} \lambda^{2}}{\lambda_{0}^{2}}, \quad n = \frac{\sqrt{2} n_{0}}{\sqrt{1 + \frac{\lambda_{0}}{\lambda} \pm \sqrt{1 - \frac{\lambda_{0}}{\lambda}}}} \cdot \cdot \cdot \cdot (294)$$



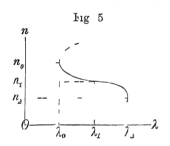


Fur $\lambda=0$ ist der Brechungsindex, Fig 4 imaginar, und bleibt so, bis $\lambda=\lambda_0$ wird. Von da ab gehoren zu jeder Wellenlange zwei Indizes. Fur $\lambda=\infty$ wird der eine ebenfalls unendlich groß, während der zweite sich dem Werte $n_{\infty}=\frac{n_0}{\sqrt{2}}$ assymptotisch nühert. Wie schon Christoffel nachwies, der diese Formel zueist aufstellte, stellt der zweite Zweig der Kurve die Dispersion des Lichtes ziemlich genau can

3 Wir setzen $\varkappa=0$, für $l=\infty$ sei $n=n_{\infty}$, somit $A=\frac{1}{n_{\infty}^2}$ Es sei weiter $B=-\frac{D}{n}$ L^2 , $C=L^2(1-D)$, so erhalt man

$$n^{2} - n_{\infty} = \frac{n_{\infty}^{2} D L^{2}}{l^{2} - L (1 - D)}$$
 (295)

was uns auf die schon in Fig 2 diskutierte Kurve fuhren wurde. Hier kann D nur kleiner ils 1 sein, denn ware es gleich 1, so kumen wir auf den unter 2 behundelten Fall, z=0, C=0 zurück



4 Es sei nun C=0 Man eihalt dinn, wenn wieder $l=\frac{\lambda}{n}$ gesetzt wird

$$\frac{1}{n^4} - \frac{A}{n^2 - \varkappa^2 l^2} = \frac{B}{\lambda^2}$$
 (296)

welcher Gleichung die in Fig 5 dargestellte Kurve entspricht. Die Grenzwerte, für welche n imaginar wird, liegen im Ultrarot und Ultraviolett

5 Behalt man endlich die vollstundige Formel bei, in welcher wir nun $A = \frac{1}{{n_1}^2}$ setzen, so kommt unter

Beibehaltung der ubrigen, in 3 eingeführten Bezeichnungen

$$\frac{1}{n^2} = \frac{1}{n_1^2} \frac{1}{1 - \kappa^2 l^2} - \frac{1}{n^2} \frac{DL}{l^2 - L^2 (1 - D)}$$
 (297)

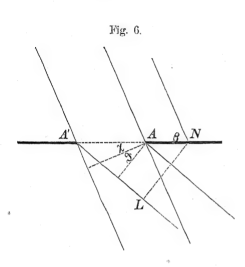
eine Kurve, die sich von der in 3 behandelten nur durch die Hinzutreten eines neuen Ghedes unterscheidet. Dieses neue Ghed setzt den einen Kurvenast für große Wellenlangen fort, und fügt ihm einen neuen Grenzwert für imaginare Biechungsindizes im Ultiarot zu. Medien, welche dieser Kurve sich anschmiegen, liefern also imaginare Indizes für Wellenlungen zwischen λ_0' and λ_0' , und sind überhaupt undurchsichtig für alle ültraroten Strahlen außerhalb λ_2 . Bei λ_1 besitzt die Kurve, wie die vorhei untersuchte, einen Inflexionspunkt. Die hier dargestellte Dispersion befolgen alle bisher untersuchten Stoffe

Verallgemeinerungen der hingeschriebenen Formeln erhalt man — wie wir es schon vorstehend gesehen, durch Vorsetzen eines Summitionszeichens

C Diffraktion dei Strahlung

Die Beobachtung, daß ein sehr schmales Bundel weißen Lichtes an der Kante irgend eines dunklen Korpers vorübergeführt, nicht nur abgelenkt, sondern auch in

Farben zerlegt werde, ist eine alte. Ebenso ergab sich bald, daß zwei solche Lichtbündel unter sehr kleinem Winkel auf einander projiziert, Zerstreuung des weißen Lichtes in die Farben des Spektrums bewirken. Die Erscheinung, mit dem Namen der Diffraktion oder Beugung des Lichtes belegt, ist für die Spektralanalyse und die Theorie des Lichtes insbesondere von ausgezeichneter Wichtigkeit geworden, und wir werden uns eingehender hiermit zu befassen haben.



Es sei zu dem Ende eine schmale Spalte von der Breite v und der Höhe h gegeben, auf welche unter dem Winkel 900- x parallele Strahlen auffallen mögen. Dann ist z der Winkel, den die auf die Strahlen gezogene Normalebene mit der Spaltebene bildet. Ähnlich sei 9 der Winkel, den eine zu den gebeugten Strahlen Normale mit der Spaltebene einschließt; derselbe ist dann zugleich der Beugungswinkel. Endlich bezeichne x die Entfernung der Lichtquelle von einem Punkte N der Ebene des Spaltes, und β die Distanz desselben von der Spaltkante A. Teilt man den Spalt in m+1Horizontalstreifen von der Höhe dh, wobei (m+1)dh = h, und in n+1 Vertikalstreifen, so daß analog (n+1)dy = y werde, so drücken sich die Entfernungen der einzelnen Streifenzentra von der Lichtquelle wie folgt aus:

Spaltrand
$$A: D_A = x - \beta \sin \chi$$
, Spaltrand $A': D_{A'} = x - (\beta + \gamma) \sin \chi$
Streifenzentra: $D_r = x - \beta \sin \chi - (r - 1) d\gamma \sin \chi - \frac{1}{2} d\gamma \sin \chi$, (298)
 $r = 1, 2, ... (n+1) \text{ von } A \text{ weg gezählt}$

Die Vibrationsgeschwindigkeit der in diesen Punkten befindlichen Ätherteilchen ist dann gegeben durch:

 $U_r = V \sin 2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x - (\beta + \frac{1}{2}d\gamma + (r-1)d\gamma)}{\lambda} \frac{\sin \chi}{\lambda} \right] \quad (299)$

und jeder dieser Punkte ist nach dem Huyghensschen Prinzipe, das wir hier nur in seiner einfachsten Fassung benutzen, als neues Wellenzentrum zu betrachten, dessen Entfernung von der Normalebene NL der gebeugten Strahlen auszudrücken ist durch $D_r' = \beta \sin \psi + \frac{1}{2} d\gamma \sin \psi + (r-1) d\gamma \sin \psi$ (300)

stattfindet. Demnach ist die Oszillationsgeschwindigkeit eines gebeugten Strahles in der Ebene NL gegeben durch

Eigene NL gegeben duren
$$U_r = V \sin 2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x - (\beta + \frac{1}{2}d\gamma + (r-1)d\gamma)\sin \chi}{\lambda} - \frac{(\beta + \frac{1}{2}d\gamma + (r-1)d\gamma)\sin \psi}{\lambda} \right]$$

$$= V \sin 2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda} - \frac{(\beta + \frac{1}{2}d\gamma)(\sin \psi - \sin \chi)}{\lambda} - \frac{(r-1)d\gamma(\sin \psi - \sin \chi)}{\lambda} \right]$$
(302)

Für ein homogenes Strahlenbündel haben alle Strahlen dasselbe V, während die Phasen eine arithmetische Progression bilden, deren Differenz durch

$$-y = -2\pi \frac{d\gamma(\sin\psi - \sin\gamma)}{\lambda}$$

gegeben ist. Soll nun das Verhalten der Schwingung für die ganze Breite des Spaltes in der Ebene LN untersucht werden, so kommt es auf die Summierung der Reihe von der Form

$$\sin x + \sin(x - y) + \sin(x - 2y) + \qquad = \frac{\sin \frac{n}{2} y}{\sin \frac{y}{2}} \sin \left(x - \frac{n-1}{2} y\right)$$

an, die wir schon in (63) erledigten. Hier ist x ausgedruckt durch

$$x = 2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda} - \frac{(\beta + \frac{1}{2}d\gamma)(\sin\psi - \sin\chi)}{\lambda} \right]$$

Als Resultierende der Schwingungen erhalt man daher

$$\sum U_{i} = V \frac{\sin\left[(n+1)\pi \, d\gamma \, \frac{\sin\psi - \sin\chi}{\lambda}\right]}{\sin\left[\pi \, d\gamma \, \frac{\sin\psi - \sin\chi}{\lambda}\right]}$$

$$\sin 2\pi \left\{ \frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda} - \frac{\left[\beta + \frac{1}{2}(n+1)d\gamma\right](\sin\psi - \sin\chi)}{\lambda} \right\}$$
(303)

Setzt man wegen der Kleinheit von $d\gamma$ im Nenner des ersten Faktors statt des Sinus den Bogen, und weiter $\gamma = (n+1)d\gamma$, summiert endlich auch über die m+1 Horizontalstreifen, so kommt

$$\sum U_{i} = (m+1)(n+1) V \frac{\sin \left[\pi \gamma \frac{\sin \psi - \sin \chi}{\lambda} \right]}{\pi \gamma \frac{\sin \psi - \sin \chi}{\lambda}}$$

$$\sin 2\pi \left\{ \frac{t}{\epsilon} - \frac{x}{\lambda} - \frac{(\beta + \frac{1}{2}\gamma)(\sin \psi - \sin \gamma)}{\lambda} \right\}$$
(304)

Die Intensitat des Strahlenbundels wird sonach an der Stelle der Normalebene der gebeugten Strahlen ausgedruckt, durch

$$I = (m+1)^{2} (n+1)^{2} V' \frac{\sin^{2} \left[\pi \gamma \frac{\sin \psi - \sin \chi}{\lambda} \right]}{\left[\pi \gamma \frac{\sin \psi - \sin \chi}{\lambda} \right]}$$
(305)

Nennt man die Intensität des Strahlenbundels, welches bei senkrechter Inzidenz den Spalt durchdringt, 1, so ist offenbar cos χ die Intensität des unter dem Winkel χ einfallenden ungebeugten Strahles Man kann also

(206)

 $(m+1)^{\circ}(n+1) V^2 = \cos \chi$ (30)

setzen, wobei hochstens von absoluten konstanten Faktoren abgesehen wurde

Unter den naher zu erorternden Spezialfallen besitzen besonders jene große Wichtigkeit, in welchen entweder die auffallenden oder die gebeugten Strahlen senkrecht zur Spaltebene stehen

1 Die auffallenden Strahlen stehen senkrecht zur Spaltebene Es ist dann $\chi = 0, \ \psi = 9, \cos \chi = 1$ (307)

mithin die Intensitat der gebeugten Strahlen

$$I = \frac{\sin^2\left[\pi\gamma\frac{\sin\psi}{\lambda}\right]}{\left[\pi\gamma\frac{\sin\psi}{\lambda}\right]^2} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (308)$$

Dieser Ausdruck hat die bemerkenswerte Eigenschaft, bei endlich bleibendem Nenner so oft Null zu werden, als das Argument der Sinusfunktion die Bedingung erfüllt:

$$\pi \gamma \frac{\sin \psi}{\lambda} = \pm mn, \ m = 1, 2, \cdots \qquad (309)$$

Da $\gamma \sin \psi = A'g$ ist, d. h. den Wegunterschied bezeichnet, welcher zwischen den beiden gebeugten Randstrahlen besteht, so kann man sagen: Die Intensität der gebeugten Strahlen eines homogenen Bündels ist in einer zu den Strahlen normal gelegten Ebene Null, wenn der Gangunterschied der Randstrahlen einer ganzen Anzahl von Wellenlängen gleich ist. Unverändert kann I nur dann bleiben, wenn ψ derart klein ist, daß Bogen und Sinus vertauscht werden dürfen. Dies geschieht aber nur für den nicht gebeugten Strahl. Dagegen erreicht I allemal ein Maximum, wenn der Zähler (308) der Einheit gleich wird, d. h. wenn

$$\gamma \sin \psi = \pm (n + \frac{1}{2})\lambda, \ n = 1, 2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (310)$$

Dabei werden aber auch die aufeinanderfolgenden Nenner immer größer, so daß also vom ersten Maximum ab die Maxima immer kleiner, und zwar im Verhältnis der Quadrate der ungeraden Zahlen, kleiner werden.

Ersetzt man also die Normalebene der gebeugten Strahlen durch einen Schirm, so stellt sich auf demselben die folgende Erscheinung dar: Entsprechend den ungebeugten Strahlen entsteht auf dem Schirme seitlich (wenn man von den auch nach der andern Seite hin gebeugten Strahlen ganz absieht, die bei der angenommenen Stellung des Schirmes nicht zugleich erscheinen können) ein Bild des Spaltes von der Intensität des auffallenden Lichtes. Daneben steht für m=1 die erste dunkle Stelle, und bei n=1 etwas weiter das erste, hellste Maximum. Darauf folgt wieder ein dunkler Zwischenraum und ein etwas schwächeres Maximum usf.

Die Gleichung (309) giebt uns ein einfaches Mittel an die Hand, aus der bekannten Spaltbreite, dem Beugungswinkel und der Ordnungszahl der dunklen Linien, die Wellenlängen des auffallenden Lichtes zu messen.

so wird die Intensität der gebeugten Strahlen:

$$I = \cos \vartheta \cdot \frac{\sin^2 \left[\pi \gamma \frac{\sin \vartheta}{\lambda}\right]}{\left[\pi \gamma \frac{\sin \vartheta}{\lambda}\right]^2} \qquad (312)$$

ganz analog dem gerade behandelten Falle, nur wird die Intensität im allgemeinen geringer ausfallen.

Wir behandeln endlich noch den viel allgemeineren, und auch experimentell ausschließlich angewandten Fall, wo man eine Reihe von kongruenten und gleichweit abstehenden Spalten hat. Unter wiederholter Voraussetzung der Parallelinzidenz der Strahlen kann in den Resultaten der einzelnen Spalten eine Verschiedenheit des Ergebnisses nur durch Gangunterschiede der Strahlen verschiedener Spalten eintreten.

Sctzt min Kurze hilber die in den früheren Formeln eingetretene Große

$$\frac{\pi}{\lambda}\left(\sin\psi - \sin\gamma\right) = v\tag{313}$$

so kommt als Interferenzschwingung für eine Spalte

$$s_1 = V(m+1)(n+1) \frac{\sin \gamma v}{\gamma v} \sin 2\pi \left[\frac{t}{\varepsilon} - \frac{x}{\lambda} - (\beta + \frac{1}{2}\gamma) \frac{v}{\pi} \right]$$
 (311)

Ist e die Entfernung der einunder zugekehrten Spaltrunder, die Breite der Spalten wieder γ , so hat man analog für die zweite Spalte

$$s_{2} = V(m+1)(n+1) \frac{\sin \gamma v}{\gamma v} \sin 2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda} - \beta \frac{v}{\pi} - \gamma \frac{v}{\pi} - \epsilon \frac{v}{\pi} - \frac{1}{\gamma} \frac{v}{\pi} \right]$$
oder
$$s_{2} = V(m+1)(n+1) \frac{\sin \gamma v}{\gamma v} \sin 2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda} - \frac{v}{\pi} (\beta + \frac{1}{\gamma}) - \frac{v}{\pi} (\gamma + \epsilon) \right]$$
Setzt man nun

$$2\pi \left[\frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda} - \frac{v}{\pi} (\beta + \frac{1}{2}\gamma) \right] = x, \ 2\pi \frac{v}{\pi} (\gamma + e) = y$$

so erhalt man als Summe der Schwingungen -- von konstanten Faktoren abgesehen -- wieder den Ausdruck

$$\sin\left(x-y\right) + \sin\left(x-2y\right) + + \sin\left(x-(n-1)y\right) = \frac{\sin\frac{n}{2}y}{\sin\frac{1}{2}y} \sin\left(x-\frac{n-1}{2}y\right)$$

Substituiert man die für x und y ingenommenen Werte, und nennt die Anzihl dei Spalten r, so kommt

$$S = (m+1)(n+1) V \frac{\sin \gamma v}{\gamma v} \frac{\sin \gamma v (\gamma + e)}{\sin v (\gamma + e)} \sin 2\pi \left[\frac{t}{\iota} - \frac{x}{\lambda} - \frac{v}{\pi} \left(\gamma + \frac{r}{2} \gamma + \frac{r-1}{2} \epsilon \right) \right]$$
Dr ber Erfullung der Gleichung

$$\gamma v = 0$$
, oder $\frac{\gamma \pi}{\lambda} (\sin \psi - \sin \gamma) = 0$ (317)

jedenfalls die Intensität der ganzen Interferenzschwingung zu Null wird, so ersieht man, daß alle, schon bei einer einzigen Spilte entstindenen Minima hier sich wieder ungeandert vorfinden. Dies gilt aber nicht mehr von den Maximis, da einem solchen des
Faktors $\sin \gamma v$, gerade ein Minimum des Fiktors $\sin rv(\gamma+e)$ entspiechen konnte. Die
dem ersteren Faktor entsprechenden Grenzwerte der Intensität des gebeugten Lichtes
heißen Minima oder Maxima der ersten Klasse, die des zweiten, Minima oder Maxima
der zweiten Klasse. Besonders die Maxima der letzteren Klasse sind von großen
Wichtigkeit, da die Intensität hier eine sehr große wird. Wird namlich Zahler und
Nenner des Faktors $\frac{\sin rv(\gamma+e)}{\sin v(\gamma+e)}$ gleichzeitig Null, so hat die entsprechende Interferenzschwingung r-fache Amplitude und r^2 fache Intensität, die eines einzelnen Spiltes als

Die Miximi der zweiten Klasse erhilt min, indem min setzt

$$\frac{\gamma + \iota}{\lambda} (\sin \psi - \sin \gamma) = 0, 1, 2 \tag{318}$$

Die Erscheinung stellt sich also andlog derjenigen eines einzigen Spaltes dar, nur ist die Mannigfaltigkeit der hellen und dunklen Stellen eine bedeutend großere

Läßt man nun Licht verschiedener Wellenlänge — etwa weißes Licht — auf das Spaltsystem fallen, so werden die Strahlen, da für jeden der Sinus des Beugungswinkels der Wellenlänge proportional ist, getrennt, in ein Spektrum entwickelt. Fehlt oder überwiegt in der Strahlung ursprünglich eine Schwingungsgattung, so fehlt oder überwiegt sie natürlich auch in dem Beugungsspektrum. Bei der Mehrheit der Lösungen der Gleichung (318) erkennt man leicht, daß eine ganze Reihe aufeinanderfolgender, — und immer mehr und mehr auseinander gezogener Spektra entsteht, die je nach dem Werte von m — Spektra erster, zweiter.. Ordnung genannt werden, wobei das ungebeugte und daher auch nicht getrennte Spaltbild als Spektrum nullter Ordnung aufgefaßt wird. Diese Spektra werden sich natürlich bald überlagern.

Vergleicht man nun die Spektra, wie sie durch Beugung und Dispersion entstehen, so wird man bald erhebliche Unterschiede finden. Hier ist (wenigstens bei normaler Dispersion) die langwellige Partie des Spektrums sehr gedrängt, die violette sehr in die Länge gezogen, dort haben wir (bei kleinen Beugungswinkeln wenigstens) eine der Wellenlänge fast genau proportionale Ablenkung. Brechung lenkt Rot am

wenigsten, Diffraktion Violett am wenigsten ab. Und was das Wichtigste ist: während die Dispersion nur durch hypo-

n μ Diffraktion n λ

Fig. 7.

thetische Annahmen analytisch darstellbar ist, und von der Beschaffenheit des Stoffes abhängige Konstanten — die sich nur durch Beobachtungen rechnend ermitteln lassen — berücksichtigen muß, sind wir hier ganz frei von der Natur der Materie, und brauchen bloß die Zahl der Spalten auf der Längeneinheit zu kennen. Gehen näm-

lich n Spalten auf die Längeneinheit, so ist $\gamma + e = \frac{1}{n}$, eine Größe, die sich völlig scharf ermitteln läßt. Außerdem braucht man nur den Beugungswinkel ϑ des Strahles im Spektrum von der Ordnung m zu kennen, um bei senkrecht auffallendem Lichte sofort die Wellenlänge aus der einfachen Gleichung bestimmen zu können:

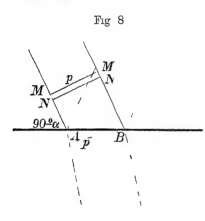
$$\lambda = \frac{1}{n} \cdot \frac{\sin \psi}{m} \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot (319)$$

D. Polarisation der Strahlung.

Wir haben schon zum öfteren gefunden, daß die Strahlung eines beliebigen Körpers im allgemeinen nach der Durchschnittskurve eines mit der Zeit veränderlichen elliptischen Cylinders und einer ebenso veränderlichen Ebene polarisiert sei. Dieses Element der Schwingung erleidet aber eine bislang noch nicht erwähnte Veränderung, wenn sie von der Grenzfläche irgend eines andern Mediums reflektiert oder an demselben gebrochen wird. Die diesbezüglichen, und für die Theorie des Lichtes von enormer Wichtigkeit bleibenden Untersuchungen rühren von Fresnel her, nach dessen Vorgang wir sie ebenfalls behandeln wollen.

Unsere bisherigen Schwingungsgleichungen ergaben in ihren Integralen die Komponenten der Verschiebungen nach drei aufeinander senkrechten Axen, und es war daraus zu schließen, daß die Strahlung aus longitudinalen und transversalen Schwingungen bestehe. Die Interferenz- und Beugungserscheinungen sind für beide Arten der Ätherbewegung giltig und erbringen somit keine Entscheidung darüber, ob beide Arten der

Schwingung als Licht empfunden werden konnen. Unterwiift man aber eine Strahlung Reflexionen oder Brechungen, so treten Falle ein daß das reflektierte odei gebrochene Licht nicht mehr fahig ist, Interferenzerscheinungen hervolzubringen, was nur so moghich ist, wenn die Schwingungsebenen der interferielenden Strahlen aufeinander senkrecht stehen. Eine Longitudinalschwingung kommt also im Ather entweder gar nicht vor oder aber sie wird nicht als Licht empfunden. Wir sehen hier von Lichtabsorptionen im Innern des Korpers ab, und nehmen hiermit die Summe der Intensitaten des reflektierten und gebrochenen Strahles gleich der Summe des einfallenden an, und beschranken uns auch nur auf plane Wellen. Offenbar ist keine der beiden Einschlankungen wesentlichen Art



a) Schwingungen senkrecht zur Einfallsebene Es sei (Fig 8) MM' ein Querschnitt der zu betrachtenden Planwelle, p=MM' deren in der Ebene der Zeichnung liegende Breite, q die darzuf senkrechte Liefe des Strahlenprismas Der Querschnitt des ganzen Prismas ist sonach pq Bedeutet x die Entfernung der Wellenebene MM' von der Lichtquelle, so ist in diesem Querschnitte

$$\sigma = a \sin \frac{2\pi}{r} \left(t - \frac{x}{v} \right) \tag{320}$$

wenn v die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Strahlung bezeichnet. Die Intensität des Lichtes definieren wir wie bisher als die lebendige Kraft der Schwingungen welche in einer gewissen Athermasse enthalten ist

In der unendlich dunnen Schichte MM NN, deren Hohe dx ist, darf die Geschwindigkeit aller Leilehen als gleich betrachtet werden, und man hat somit, mit ϱ die Atherdichte bezeichnend

$$dL = 4pqo \, dx \left(\frac{d\sigma}{d\bar{t}}\right) \tag{321a}$$

Dahei die in einer ganzen Welle enthaltene lebendige Kraft

$$L = 2pq\varrho \frac{\pi^2 a^2}{\tau^2} \int_{0}^{\lambda} \cos^2 2\pi \frac{t}{\tau} \left(t - \frac{x}{v} \right) dx$$

$$= pq\varrho \frac{\pi^2 a^2}{\tau^2} \lambda$$
(321b)

Bei der reflektierten Welle sind die p und q unverandert geblieben, doch hat sich die Amplitude in b verwandelt, man hat sonach für die lebendige Kraft der reflektierten Welle

$$L = pq\varrho \frac{\pi^2 b}{\tau} \lambda \tag{322}$$

Durch Brechung wird unch der Querschnitt des Strahlenprismas, und zwar die in der Ebene der Zeichnung liegende Breite desselben verandert. Ist α der Einfalls-, β der Brechungswinkel, so ergiebt sich

$$p = AR \cos \alpha \quad p = A \quad B \cos \beta \tag{323a}$$

woraus folgt

$$\frac{p}{p} = \frac{\cos \alpha}{\cos \beta} \tag{323b}$$

während q unverändert bleibt, da der einfallende Strahl mit dem gebrochenen in einer Ebene liegt. Für den gebrochenen Strahl hat man also als Ausdruck der lebendigen Kraft:

$$L'' = p'' q \varrho'' \frac{\pi^3 e^2}{r^2} \lambda''$$
 (324)

wo c die durch Brechung veränderte Amplitude, λ'' die Wellenlänge des gebrochenen Strahles bezeichnet.

Nach dem Äquivalenzgesetze muß nun die Summe der lebendigen Kraft des reflektierten und gebrochenen Strahles gleich sein der des ursprünglichen; dies gibt also

$$L = L' + L''$$
 (325a)

Da diese Gleichung zur Bestimmung der Größen b und c nicht ausreicht, so muß man sich noch nach anderen Bestimmungsgleichungen umsehen. Ein Analogon zu der hier betrachteten Erscheinung ergiebt sich aber in der That in der Behandlung von Schwingungen einer aus mehreren Stücken zusammengesetzten Saite. An der Berührungsstelle der verschiedenen Saitensubstanzen muß nämlich die Kontinuitätsbedingung gleicher Elongation stattfinden, sowie die Bedingung kontinuierlichen Überganges der die einzelnen Saitenelemente sollizitierenden Kräfte erfüllt sein. Wären nämlich zwischen an benachbarten Elementen angreifenden Kräften endliche Unterschiede vorhanden, so würde ein unendlich kleines Massenelement durch eine endliche Kraft bewegt, mithin mit unendlich großer Geschwindigkeit begabt erscheinen.

Von dieser Analogie ausgehend, gelangt man zu den Grenzbedingungen:

welche, da sie für alle Zeiten gelten müssen, die σ aber die Form haben;

$$\sigma = a \sin 2\pi \frac{t}{\tau}, \ \sigma' = b \sin 2\pi \frac{t}{\tau}, \ \sigma'' = c \sin 2\pi \frac{t}{\tau}$$

in die folgende übergeht:

Ware also auch von vornherein keine Annahme über die Konstanz von z, der Schwingungsperiode, in den verschiedenen Medien gemacht worden, die hingeschriebene Kontinuitätsbedingung hätte sie nach sich gezogen.

Über das Verhältnis der Dichtigkeit des Äthers in den beiden Medien $\frac{\varrho''}{o}$, das wir noch benötigen, giebt es keine direkten Erfahrungen; Fresnel nimmt daher an, daß wie bei den Schwingungen gespannter Saiten, auch hier das Quadrat der Fortpflanzungsgeschwindigkeit gleich sei dem Quotienten aus Spannung und Dichte. Besteht aber die unter der Spannung P stehende Saite aus zwei Stücken, so ist in diesen die Geschwindigkeit:

$$v^2 = \frac{P}{\rho}, \ v^{\prime\prime}{}^2 = \frac{P}{\rho^{\prime\prime}} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (327a)$$

Nimmt man also auch die Spannung des Äthers konstant an, so erhält man die Gleichung:

$$\frac{\varrho''}{\varrho} = \frac{v^2}{v''^2} \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot (327b)$$

Nun ist aber

$$\frac{v''}{v} = \frac{\lambda''}{\lambda} = \frac{\sin \beta}{\sin \alpha} \quad . \quad (328)$$

und so erhalt man aus (325) unter Berucksichtigung von (323) die Gleichung der Interisit itsaquivalenz

$$a^{2}-b = c^{2} \frac{\sin \beta \cos \beta \sin \alpha}{\sin \alpha \cos \alpha \sin \beta}$$
 (329)

Win lit ilso zur Bestimmung der beiden Amplituden b und c die Gleichungen

$$(a^{\circ} - b^{\circ}) \cos \alpha \sin \beta = c \sin \alpha \cos \beta$$

$$a + b = c$$

$$(a - b) \cos \alpha \sin \beta = c \sin \alpha \cos \beta$$
(330)

worm die letzte durch die Division der beiden ersten entsteht

Multipliziert man die mittlere mit $\sin \alpha \cos \beta$ und subtrahiert von ihr die letzte, so kommt

$$(a + b) \sin \alpha \cos \beta - (a - b) \cos \alpha \sin \beta = 0$$
$$a \sin (\alpha - \beta) + b \sin (\alpha + \beta) = 0$$

und mithin

$$\frac{b}{a} = -\frac{\sin\left(\alpha - \beta\right)}{\sin\left(\alpha + \bar{\beta}\right)} \tag{331}$$

Schreibt man in der letzten Gleichung (330) an Stelle von b c-a, so kommt, wenn man sogleich ordnet

 $2a\cos a\sin\beta = c\sin(\alpha + \beta)$

oder

$$\frac{c}{a} = 2 \frac{\cos \alpha \sin \beta}{\sin (\alpha + \beta)} \tag{332}$$

Min sight hieraus, dass die Richtungen der einfallenden und gebischenen Amplituden stets dieselben sind, dass aber bei der Reflexion eine Phasenverschiebung von einer halben Wellenlange eintreten muß, wenn $\alpha > \beta$ ist, das ist, wenn das reflektierende Medium das optisch dichtere ist

Fur sehr geringe Einfallswinkel, wo bereits Sinus und Bogen vertruscht werden darf, ein alt man unter Berucksichtung der Formel

$$\alpha = n\beta \tag{333}$$

die einfachen Gleichungen

$$\frac{b}{a} = -\frac{n-1}{n+1}, \frac{c}{a} = \frac{2}{n+1} \tag{334}$$

b) Schwingungen in der Linfallsebene Das soeben behandelte Problem bei welchem die Schwingungen des eintietenden Stahles senkrecht auf die Einfallsebene stattfunden, ist ein spezieller Fall eines allgemeineren Problems, bei welchem die Winkel der Schwingungsrichtungen mit der die verschiedenen Medien trennenden Ebene die Werte α' für den einfallenden und reflektierten, den Wertβ für den gebrochenen Strahl besitzen. Wir behandeln sogleich diesen ganz allgemeinen Fall, als dessen Anwendung sich dann auch die Formeln für Schwingungen in der Einfallsebene ergeben werden.

Die Komponenten der einzelnen Schwingungen haben also in dieser Irennungschene die Amplituden $a\cos\alpha$, $b\cos\alpha'$, $c\cos\beta'$, und daher verwandelt sich das System (330) in das folgende

$$(a-b^2)\cos\alpha\sin\beta = c \sin\alpha\cos\beta$$

$$(a+b)\cos\alpha' = c\cos\beta$$

$$(a-b)\frac{\cos\alpha\sin\beta}{\cos\alpha} = c\frac{\sin\alpha\cos\beta}{\cos\beta}$$
(335)

Die beiden letzteren Gleichungen ergeben durch einfache Substitution: $(a-b)\cos\alpha\sin\beta\cos^2\beta' = (a+b)\sin\alpha\cos\beta\cos^2\alpha'$

woraus dann folgt:

$$\frac{b}{a} = \frac{\cos \alpha \sin \beta \cos^2 \beta' - \sin \alpha \cos \beta \cos^2 \alpha'}{\sin \alpha \cos \beta \cos^2 \alpha' + \cos \alpha \sin \beta \cos^2 \beta'} \quad . \tag{336}$$

und ähnlich

$$\frac{c}{a} = \frac{2\cos\alpha\sin\beta\cos\alpha'\cos\beta'}{\sin\alpha\cos\beta\cos^2\alpha' + \cos\alpha\sin\beta\cos^2\beta'} \quad ... \quad (337)$$

Aus diesen allgemeinen Formeln ergeben sich leicht die Spezialfälle; hat man wie vorhin Schwingungen senkrecht zur Einfallsebene, so wird $\alpha' = \beta' = 0$, woraus die Formeln (331, 332) entspringen.

Finden dagegen die Schwingungen in der Einfallsebene statt, so wird $\alpha' = \alpha, \ \beta' = \beta \ \dots \ \dots \ \dots \ (338)$

und man erhält in diesem Falle:

$$\frac{b}{a} = \frac{\sin \beta \cos \beta - \sin \alpha \cos \alpha}{\sin \alpha \cos \alpha + \sin \beta \cos \beta}$$
$$\frac{c}{a} = \frac{2 \cos \alpha \sin \beta}{\sin \alpha \cos \alpha + \sin \beta \cos \beta}$$

welche Formeln auch so geschrieben werden können:

$$\frac{b}{a} = -\frac{\operatorname{tg}(\alpha - \beta)}{\operatorname{tg}(\alpha + \beta)} \qquad (339)$$

$$\frac{c}{a} = \frac{4\cos\alpha\sin\beta}{\sin2\alpha + \sin2\beta} \qquad (340)$$

Es findet also auch in diesem Falle eine Phasenverschiebung von einer halben Wellenlänge statt, wenn die Reflexion von einem optisch dichteren Medium bewirkt wird.

e) Schwingungen zur Einfallsebene beliebig geneigt. Bildet endlich, um einen etwas allgemeineren Fall zu haben, die Schwingungsebene der einfallenden Strahlen den Winkel δ mit der Einfallsebene, so kann man die Amplituden in zwei Komponenten $a\cos\delta$ und $a\sin\delta$ zerlegen, deren erstere in die Einfallsebene, die zweite senkrecht auf diese Ebene fällt. Man hat dadurch:

$$\frac{b}{a} = -\frac{\sin(\alpha - \beta)}{\sin(\alpha + \beta)} \sin \delta - \frac{\operatorname{tg}(\alpha - \beta)}{\operatorname{tg}(\alpha + \beta)} \cos \delta = b' + b''$$

$$\frac{c}{a} = \frac{2\cos\alpha\sin\beta}{\sin(\alpha + \beta)\cos(\alpha - \beta)} \sin \delta + \frac{2\cos\alpha\sin\beta}{\sin(\alpha + \beta)} = c'' + c'$$
(341)

wo b', c'(b'', c'') die Schwingungskomponenten senkrecht (parallel) zur Einfallsebene bedeuten.

d) Ist der Strahl überhaupt nicht polarisiert, so nimmt der Faktor $\sin \delta$, $\cos \delta$ alle möglichen Werte von 0 bis 1 gleich wahrscheinlich und gleich häufig an, und man hat für diesen Fall:

$$\frac{b}{a} = -\frac{1}{2} \frac{\sin(\alpha - \beta)}{\sin(\alpha + \beta)} - \frac{1}{2} \frac{\tan(\alpha - \beta)}{\tan(\alpha + \beta)} = b_1' + b_1''$$

$$\frac{c}{a} = \frac{1}{2} \frac{2 \sin \beta \cos \alpha}{\sin(\alpha + \beta) \cos(\alpha - \beta)} + \frac{1}{2} \frac{2 \cos \alpha \sin \beta}{\sin(\alpha + \beta)} = c_1'' + c_1'$$
(342)

wo die Abkürzungen den früheren entsprechend gewählt sind.

Will man die Intensitaten des Lichtes kennen so braucht man nur die lebendige Kraft der Schwingungen zu bilden, also für gleiche Wellenlungen die Ausdrucke ma, mb^2 , m c oder auch a, b-, $\frac{m}{av}$ c° Nun ist aber nach dem früheren

$$\frac{m}{m} = \frac{p \ q \ \varrho}{pq\varrho} = \frac{\sin \alpha \cos \beta}{\cos \alpha \sin \beta}$$

und daher werden die Intensitaten des einfallenden, reflektierten und gebrochenen Strahles in den vier hier untersuchten Fallen

Schwingungen senkrecht zur Emfallsebene
$$a \ , \ a \ \frac{\sin (\alpha - \beta)}{\sin (\alpha + \beta)} \ a \ \frac{\sin 2\alpha \sin 2\beta}{\sin (\alpha + \beta)}$$
Schwingungen in der Emfallsebene
$$a \ a \ \frac{\tan (\alpha - \beta)}{\tan (\alpha + \beta)} \ a \ \frac{\sin 2\alpha \sin 2\beta}{\sin (\alpha + \beta)}$$
Schwingungen zur Emfallsebene um δ geneigt
$$a^-, \ b^+ + b^+ \qquad (c^- + c^-) \frac{\sin \alpha \cos \beta}{\cos \alpha \sin \beta}$$
Unpolarisierte Schwingungen
$$a \ , \ b_1 \ \vdash b_1 \qquad (c_1 \ \vdash c_1^-) \frac{\sin \alpha \cos \beta}{\cos \alpha \sin \beta}$$

wo die angedeuteten Intensitaten nach den Formeln (341, 342) sehon in dem untgeteilten Schema mitenthalten sind

Setzt m in
$$\alpha + \beta = 90^{\circ}$$
, oder unter Zuhrlienahme des Brechungsgesetzes ting $\alpha = n$ (311)

wo nun dieses α der Polaisationswinkel genant wird, so erhalten wir einige Speziulfalle von hochstem Interesse. Wir schen zunachst, das bei diesem Einfallswinkel senk recht zur Einfallsebene schwingendes Licht bezuglich seiner Polaisation nicht ge indert wird, das dagegen Licht, welches in der Einfallsebene schwingt, vollkommen ausgeloscht wird. Unpolarisiertes Licht wird teilweise polaisiert, so das die Schwingungen nach der Reflexion senkrecht zur Einfallsebene stattfinden. Dies last sich so beweisen Der Unterschied $b_1 - b_1$ ist offenbar der Überschuß des Lichtes, welches senkrecht, über das, welches parallel der Einfallsebene schwingt, also die Menge des im reflektierten Lichte vorhandenen senkrecht zur Einfallsebene schwingenden Lichtes. Es ist nun

$$b_1' - b_1 = \frac{\sin (\alpha - \beta)}{\sin (\alpha + \beta)} - \frac{1}{4} \frac{\operatorname{tg} (\alpha - \beta)}{\operatorname{tg} (\alpha + \beta)} = \frac{1}{4} \frac{\sin (\alpha - \beta)}{\sin (\alpha + \beta)} \left[1 - \frac{\cos (\alpha + \beta)}{\cos (\alpha - \beta)} \right]$$

Es ist nun immer

$$\cos(\alpha + \beta) < \cos(\alpha - \beta)$$

mithin auch

$$1 - \frac{\cos (\alpha + \beta)}{\cos (\alpha - \beta)} > 0$$

und demzufolge auch

$$b_1'^2 - b_1'^2 > 0$$
 oder $b_1 > b_1$

womit dis Gesagte erwiesen ist

e) Ganz analog zeigt man, daß gewöhnliches Licht auch durch Brechung teilweise polarisiert wird. Es ist dabei

$$(c_1^{\prime\prime}{}^2 - c_1^{\prime}{}^2) \frac{\sin \alpha \cos \beta}{\cos \alpha \sin \beta}$$

die Menge des im durchgehenden Lichte parallel der Einfallsebene schwingenden Lichtes. Durch Substitution der für c_1 " und c_1 gefundenen Werte kommt:

$$(c_1''^2 - c_1'^2) \frac{\sin \alpha \cos \beta}{\cos \alpha \sin \beta} = \frac{\sin \alpha \cos \beta}{\cos \alpha \sin \beta} \left[\frac{\cos^2 \alpha \sin^2 \beta}{\sin^2 (\alpha + \beta) \cos^2 (\alpha - \beta)} - \frac{\cos^2 \alpha \sin^2 \beta}{\sin^2 (\alpha + \beta)} \right]$$

$$= \frac{\sin \alpha \cos \alpha \sin \beta \cos \beta}{\sin^2 (\alpha + \beta) \cos^2 (\alpha - \beta)} [1 - \cos^2 (\alpha - \beta)]$$

$$= \frac{1}{4} \frac{\sin^2 (\alpha - \beta)}{\sin^2 (\alpha + \beta)} \left[1 - \frac{\cos^2 (\alpha + \beta)}{\cos^2 (\alpha - \beta)} \right].$$

Daraus folgt aber ebenso wie früher

$$c_{\mathbf{1}}^{"2} > c_{\mathbf{1}}^{"2}$$

d. h. die Komponente der Intensität des Lichtes, welches parallel zur Einfallsebene schwingt, ist größer, als die der Intensität des senkrecht zur Einfallsebene schwingenden Lichtes.

Nicht unwichtig ist endlich auch die Bemerkung, dass durch Brechung sowohl als durch Reflexion eine Drehung der Polarisationsebene stattfindet. Polarisationsebene nennen wir kurzhin die zur Schwingungsebene Normale. Bezeichnet ϱ den Winkel, den die Schwingungsebene des reflektierten Strahles mit der Einfallsebene bildet, so ist

$$\cot \varrho = \frac{b''}{b'} = \frac{\operatorname{tg}(\alpha - \beta)\sin(\alpha + \beta)}{\operatorname{tg}(\alpha + \beta)\sin(\alpha - \beta)}\cot \delta = \frac{\cos(\alpha + \beta)}{\cos(\alpha - \beta)}\cot \delta \quad . \quad . \quad (345)$$

Für den gebrochenen Strahl hat man, wenn wieder ϱ_1 der Winkel zwischen der Einfallsebene und der Schwingungsrichtung des gebrochenen Strahles bedeutet:

$$\cot \varrho_1 = \frac{{c_1}''}{{c_1}'} = \frac{1}{\cos (\alpha - \beta)} \tan \delta . \qquad (346a)$$

Läst man nacheinander mehrere Brechungen, etwa n eintreten, so findet man:

$$\cot \varrho_n = \frac{1}{\cos^n(\alpha - \beta)} \tan \beta \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (346b)$$

Ist α von Null verschieden, so nähert sich bei unendlich wachsendem n, cot ϱ_n der Grenze ∞ , ϱ_n also selbst wird Null, d.h. durch oft wiederholte Brechungen wird das Licht immer vollständiger polarisiert, trotzdem es, wie man sieht, für Brechung keinen Polarisationswinkel giebt. Bei Reflexion dagegen giebt $\alpha + \beta = 90^{\circ}$ schon $\varrho = \frac{\pi}{2}$; also einmalige Polarisation unter dem Polarisationswinkel $\alpha = \arctan n$ bewirkt schon vollständig geradlinige Schwingung des Lichtes.

E. Doppelbrechung der Strahlung.

Bisher haben wir die Lichtschwingungen nur in solchen Medien untersucht, welche nach allen Seiten hin gleiche Elastizität besaßen. Lassen wir diese Voraussetzung fallen, so werden Schwingungen entstehen, welche nach den verschiedenen Richtungen der geänderten Elastizität im allgemeinen verschiedene Fortpflanzungs-

geschwindigkeiten besitzen mussen, die sich also nach Maßgabe der Richtung und Zuhl der verschiedenen Elastizitatskrafte teilen mussen

Da uns eine vollständige Theorie der doppelten Brechung, welche wir nur in der Theorie der spektralanalytischen Instrumente benutzen werden, zu weit führen wurde, mussen wir uns hier darauf beschranken die Verschiedenheit der Elastizität in gewissen Medien darzuthun, was wir, Stefans Gedankengang folgend, hier unter nehmen wollen

a) Denkt man sich einen Punkt eines optischen Mediums nich allen moglichen Richtungen soweit verschoben, daß der Arbeitsaufwand wahrend der Verschicbung konstant bleibt so erfullen die neuen Punkte des Mediums eine krumme Flache, welche man die Flache gleicher Arbeit nennen kann

Diese ist offenbar eine Kugeloberflache, wenn die Kraft, welche zur Verschiebung verbraucht wird, von der Richtung der Verschiebung unabhangig ist, sie ist eine Fluche zweiten Grades, wenn diese vereinfachende Voraussetzung nicht stattfindet

Setzt man, wie in der Iheorie der Schwingungen immer, die Kraft der Verschiebung ξ , η , ζ proportional, so werden die nach den dier Axen der Koordinaten geschatzten Kraftekomponenten

$$X = a\xi + a \eta + a \zeta$$

$$Y = b\xi + b'\eta + b' \zeta$$

$$Z = c\xi + c \eta + c \zeta$$
(347)

Ist nun die Verschiebung eine geradlinge, so wird die zu leistende Arbeit nur zur Überwindung derjenigen durch die Verschiebung entstehenden Kraftkomponente aufgewendet welche in die Richtung der Verschiebung σ fallt. Dit diese mit den Koordinatenaxen Winkel bildet, deren Kosmusse $\frac{s}{\sigma}$, $\frac{\eta}{\sigma}$, $\frac{\zeta}{\sigma}$ sind, so ist jene Komponente

$$X \frac{\xi}{\sigma} + Y \frac{\eta}{\sigma} + Z \frac{\zeta}{\sigma}$$

Die wahrend der ganzen Verschiebung von $\sigma=0$ bis $\sigma=\sigma$ aufgewandte Kraft st daher durch den Flacheninhalt des Dreiecks gegeben, dessen Basis die Verschiebung σ , dessen Hohe die gegebene Kraftkomponente ist. Man hat also

$$\mathfrak{A} = -\left(X\frac{\xi}{\sigma} + Y\frac{\eta}{\sigma} + Z\frac{\xi}{\sigma}\right) \\
= -\left(\frac{1}{2}a\xi + \frac{1}{2}b'\eta + \frac{1}{2}c\zeta + \frac{b+c}{2}\eta\zeta + \frac{a'+c}{2}\xi\zeta + \frac{a'+b}{2}\xi\eta\right) \tag{348}$$

wenn $\mathfrak A$ die bei der Verschiebung σ von den Kraften des Systems gethane Arbeit darstellt, welche der zur Bewerkstelligung dieser Verschiebung notwendigen der absoluten Große nach gleich, dem Zeichen nach aber entgegengesetzt ist. Da wir das optische Medium als solches voraussetzten, dessen Krafte nur von den gegenseitigen Entfernungen abhangen, so ist darauf das Prinzip der Erhaltung der lebendigen Kraft anwendbur, was zur Folge hat, daß die Arbeit dieselbe bleibt, welchen Weg auch der verschiebbard Punkt zwischen den festgegebenen Endpunkten durchlauft. Die Formel (343) gilt also für beliebig gestaltete aber unendlich kleine Verschiebungen

¹ Theorie dei doppelten Brechun_s Sitzbei d k Akad d Wiss Wien Bd I 1864

Erteilt man dem Punkte eine andere Verschiebung σ' , die sich von σ nur dadurch unterscheidet, daß ihre Projektion auf die Abszissenaxe die Projektion von σ auf dieselbe Axe um die kleine Größe $\Delta\xi$ überragt, so hat man in (348) an Stelle von ξ zu setzen $\xi + \Delta\xi$, während η und ζ dieselben bleiben. Vernachlässigt man sodann das Quadrat von $\Delta\xi$, so wird:

$$\mathfrak{A}' = -\left(\frac{1}{2}a\xi^{2} + a\xi\mathcal{A}\xi + \frac{1}{2}b'\eta^{2} + \frac{1}{2}c''\zeta^{2} + \frac{b'' + c'}{2}\eta\zeta + \frac{a'' + c}{2}\xi\zeta + \frac{a'' + c}{2}\zeta\mathcal{A}\xi + \frac{a' + b}{2}\xi\eta + \frac{a' + b}{2}\eta\mathcal{A}\xi\right) = \mathfrak{A} - \left(a\xi + \frac{a' + b}{2}\eta + \frac{a'' + c}{2}\zeta\right)\cdot\mathcal{A}\xi \quad . \tag{349}$$

Da es aber derselben Arbeit bedürfte, um den Punkt aus der Gleichgewichtslage zuerst nach σ , sodann um das der x-Axe parallele Stück $\Delta \xi$ zu verschieben, wodurch man ebenfalls in den Endpunkt von σ' gelangte, so ist letztere kleine Verschiebung, welche mit der Arbeitsleistung — $X\Delta \xi$ nur in der Richtung der x-Axe verbunden ist, zugleich die einzige Arbeitsleistung:

welche naturgemäß mit \mathfrak{A}' gleich sein muß. Man erhält durch Vergleichung von (349) und (350):

$$X = a\xi + \frac{a' + b}{2} \eta + \frac{a'' + c}{2} \zeta \qquad (351)$$

oder mit Rücksicht auf (347):

Zu diesen zwei Gleichungen findet man noch eine dritte

$$b^{\prime\prime} = c^{\prime} \quad . \quad (352b)$$

wenn man dem Punkte eine Verschiebung σ'' oder σ''' erteilt, welche sich von σ dadurch unterscheiden, daß die Projektion derselben auf die drei Koordinatenaxen bezüglich

$$\xi$$
, $\eta + \Delta \eta$, ζ und ξ , η , $\zeta + \Delta \zeta$

sind, und dann auf ähnliche Weise die zu diesen Verschiebungen nötigen Arbeiten bestimmt wie in dem früheren Falle:

Nach den Bestimmungen der drei Konstanten a', a'' und b'' geht die Gleichung (348) über in die folgende:

$$\mathfrak{A} = -\left(\frac{1}{2}\alpha\xi^2 + \frac{1}{2}b'\eta^2 + \frac{1}{2}c''\zeta^2 + c'\eta\zeta + c\xi\zeta + b\xi\eta\right)$$
. (353) welche als die Bedingung aufgefaßt werden kann, welcher die Projektionen der Verschiebung σ genügen müssen, wenn diese stets mit derselben Arbeit erfolgen soll. Diese Bedingung stellt geometrisch eine Mittelpunktsfläche zweiter Ordnung dar, mit dem Mittelpunkte in der Gleichgewichtslage. Sie kann weiter nur eine geschlossene Fläche sein, da es keine Richtungen geben soll, in welchen eine Verschiebung bis ins Unendliche mit einem Aufwande einer beliebig kleinen Arbeit erfolgen könnte. Diese Fläche

stellt also ein Ellipsoid dar, welches das Ellipsoid der gleichen Arbeit heißen soll. Wir haben somit folgenden Satz:

I. Um jeden Punkt eines optischen Mediums läßt sich ein Ellipsoid konstruieren von der Beschaffenheit, daß eine Verschiebung dieses Punktes bis zu irgend einer Stelle der Oberfläche des Ellipsoides immer mit demselben Aufwande von Arbeit gemacht werden kann. Dieses Ellipsoid heißt das Ellipsoid der gleichen Arbeit.

Aus der Bedeutung dieses Ellipsoides als einer Fläche gleicher Arbeit folgt unmittelbar, dass jede Verschiebung in der Oberfläche des Ellipsoides ohne Aufwand, natürlich auch ohne Gewinn von Arbeit bewerkstelligt werden kann. Daraus folgt, dass auf den in die Oberflache geschobenen Punkt keine tangentiale Krift wirkt. Somit haben wir die zwei Satze

II Durch eine Verschiebung in der Richtung des Radiusvektors des Flipsoides wird eine Kraft geweckt, die mit der Normale des Ellipsoides gleiche Richtung hat

III Es giebt drei aufeinander senkrechte Richtungen, numlich die der Axen des Ellipsoides, für welche die Richtungen der Verschiebung und der durch diese geweckten Kraft zusammenfallen, sie heißen Elastizitätsaxen, die nuch ihnen wirksumen Elastizitäten die Hauptelastizitäten

Die Lage des Ellipsoides gleicher Arbeit, sowie die Große seiner Axen für eine und dieselbe Arbeit wird im allgemeinen sich andern von Punkt zu Punkt des Systems Ist aber dieses ein homogenes, was wir weiterlin voraussetzen, befinden sich also ille Punkte unter gleichen Verhaltnissen, so bleibt auch das Ellipsoid für alle Punkte gleich der Große und Orientierung nach Die Axen derselben heißen dann Flastizitätsaxen des optischen Mediums

Beziehen wir nun das Ellipsoid auf Koordinaten, die seinen Axen parallel laufen, so werden in der Gleichung (353) die ξ , η , ζ in Produkten zu je zweien enthaltenden Glieder wegfallen, also die von der Lage der Koordinatenaxen abhangigen (arofsen b, c, c Null werden Ersetzen wir die für das neue Axensystem geltenden Großen a, b c durch $-a^2$, $-b^2$, $-c^2$, so geht die angeführte Gleichung über in

$$2\mathfrak{A} = a \, \xi + b^2 \gamma + c \, \zeta \tag{351}$$

und die Gleichung (347) in

$$X = -a \, \xi, \quad Y = b \, \eta, \quad Z = -c \, \zeta \tag{35}$$

Den absoluten Wert der auf die Einheit der Verschiebung reduzierten Kraft nennen wir Elastizität. Die Komponenten dieser sind daher

$$a = \frac{\xi}{\sigma}, b = \frac{\eta}{\sigma}, c = \frac{\zeta}{\sigma}$$

Bildet σ mit den Koordinatenaxen Winkel, deren Kosinussc f, g, h sind, so ist

$$f = \frac{\xi}{\sigma}, \ g = \frac{\eta}{\sigma}, \ h = \frac{\xi}{\sigma}$$
 (356)

und dann werden die drei Komponenten der durch die Verschiebung σ geweckten Elastizität

$$af, b^{\circ}g, ch \tag{357}$$

und diese Elastizität selber, welche wir die totale nennen und mit T bezeichnen wollen wird bestimmt sein durch die Gleichung

$$T = a^4 f^2 + b^4 g + c^4 h^2 ag{358}$$

Geschieht die Verschiebung parallel zu einer der Axen x, y, , so wird die Totalelastizität bezuglich a^2 , b, c^2 Diese Großen bezeichnen also die Hauptelastizität eines Mediums, und bestimmen die durch jede beliebige Verschiebung geweckte Flastizit it

Von besonderei Wichtigkeit ist die Komponente der Totalelustizität, welche in die Richtung der Verschiebung fallt. Sie soll parallele Elastizität heißen und mit P bezeichnet werden. Man findet sie, wenn man T mit dem kosinus des Winkels multipliziert, den T mit σ einschließet, oder wenn man jede der Komponenten (357) auf die Richtung von σ projiziert, und die diei Projektionen addieit. Es ist somit

$$P = a^2 f^2 + b^2 g^2 + h^2 c^2$$

oder wegen der Gleichung (356) und (354):

$$P = \frac{2\mathfrak{A}}{\sigma^2} \qquad (359)$$

Da σ ein Radiusvektor des Ellipsoides gleicher Arbeit ist, so werden totale und parallele Elastizität identisch, wenn die Verschiebung in eine der Halbaxen des Ellipsoides fällt. Man hat demnach die Sätze:

IV. Jede der drei Hauptelastizitäten ist gleich der doppelten Arbeit, für welche das Ellipsoid konstruiert ist, dividiert durch das Quadrat der zugehörigen Halbaxe des Ellipsoides.

V. Durch die Richtungen und Größen der Hauptelastizitäten ist die durch jede beliebige Verschiebung geweckte Elastizität vollkommen bestimmt.

VI. Die durch eine Verschiebung geweckte parallele Elastizität ist gleich der doppelten Arbeit, für welche das Ellipsoid konstruiert ist, dividiert durch das Quadrat des mit der gemachten Verschiebung zusammenfallenden Radiusvektors des Ellipsoides.

Durch diese sechs Sätze ist die erste Aufgabe der Theorie, die Gesetze der Verteilung der Elastizität um einen Punkt herum, festgestellt. Die weitere Aufgabe besteht nun darin, aus der gegebenen Elastizitätsverteilung die Gesetze der Polarisation und der Fortpflanzung des Lichtes abzuleiten.

b) Nimmt man Planwellen an, setzt also voraus, dass in jedem Punkte einer unendlichen durch das Medium gelegten Ebene zur selben Zeit eine und dieselbe Verschiebung existiere, so kann die Fortpflanzung dieser Verschiebung nur in einer zur Wellenebene senkrechten Richtung stattfinden, und die Geschwindigkeit derselben kann nur abhängen von der Richtung der Fortpflanzung und der Richtung der Verschiebung. Um das Gesetz dieser Abhängigkeit zu finden, denken wir uns um die Gleichgewichtslage eines Punktes in der Wellenchene das Ellipsoid der gleichen Arbeit konstruiert, welches von der Ebene selbst in einer Ellipse geschnitten wird. Die vorhandene Verschiebung bildet einen Radiusvektor des Ellipsoides und der Schnittellipse. Die totale durch die Verschiebung geweckte Elastizität steht normal zum Ellipsoide in jenem Punkte, in welchem dieses vom Radiusvektor getroffen wird. Diese totale Elastizität zerlegen wir in zwei Komponenten, eine, welche in die Wellenebene fällt und eine darauf senkrechte. Diese letztere soll die normale Elastizität heißen. Sie sucht Bewegungen in der zur Wellenebene senkrechten Richtung, also longitudinale Schwingungen hervorzubringen, und da wir mit Fresnel annehmen, dass der Äther longitudinaler Schwingungen nicht fähig ist, oder wenn sie vorhanden wären, sie nicht als Licht empfindbar sind, dieses daher auch nicht modifizieren, so lassen wir die Wirkung der Normalelastizität außer acht.

Die in die Wellenebene fallende Komponente der Elastizität hat die Richtung der Normalen in jenem Punkte der Schnittellipse, in welchem diese von der Verschiebung getroffen wird; sie fällt also nur für zwei Richtungen der Verschiebung mit dieser zusammen. Diese Richtungen sind die der Axen der Schnittellipse. Hat die Verschiebung eine dieser beiden Richtungen, so wird sie auch während ihrer Fortpflanzung ihre Richtung beibehalten, da keine Kraft vorhanden ist, welche dieselbe zu ändern streben würde. Diese beiden Schwingungen sollen deshalb der Erhaltung fähige, stabile heißen.

Gilt nun die übliche Gleichung für die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Strahles, in welcher die Elastizität hier durch die Parallelelastizität ersetzt werden muß, so gilt für die Schwingungen der beiden stabilen Richtungen nach (359) die Gleichung:

$$c_1 = \frac{1}{\sigma_1} \sqrt{\frac{2^{\Im}(}{d}}, c = \frac{1}{\sigma} \sqrt{\frac{2^{\Im}(}{d}}$$
 (360)

wo σ_1 und σ_2 die beiden Halbaxen der Ellipse, d die Dichtigkeit des optischen Mediums bedeuten. Die beiden Fortpflanzungsgeschwindigkeiten sind ilso verschieden, und erhalten ihren kleinsten und großten Wert, je nachdem sie in die Richtung der großen oder kleinen Axe der Ellipse fallen

Hat aber die Verschiebung in der Wellenebene eine undere Richtung als welcher die Eigenschaft der Stabilität zukommt, so teilt sie sich in zwei der Eigenschaft der Stabilität zukommt, so teilt sie sich in zwei der Eigenschaft der Stabilität zukommt, so teilt sie sich in zwei der Eigenschaft der Stabilität zukommt, so teilt sich die Welle entzwei, die gegeneinander senkrecht gerichtete Schwingungen enthalten, deren zugeordnete Strühlen also senkrecht gegeneinunder polizisiert sind

Es giebt nun zwei Lagen der Wellencbene, für welche jede in ihr enthaltene Schwingung eine stabile ist, es sind dies jene Lagen, in welchen die Wellenebene das Ellipsoid der gleichen Arbeit in Kreisen schneidet. Im Kreise ist der Rudiusvektor immer auch Normale, in diesem Falle ist in der Wellenebene keine indere Komponente der Elastizit it vorhanden, als die der Verschiebung parallele und diese hit für ille Verschiebungsrichtungen in dieser Ebene einen und denselben Wert. Eine so gelegene Planwelle pflanzt sich daher in dem Medium ohne Teilung fort, die Richtungen dieser einfachen Fortpflinzung heißen optische Axen des Systems

Die Ebenen welche des Ellipsoid in Kreisen schneiden, gehen durch die mittlere Axe des Ellipsoides, die optischen Axen liegen die in der Fbene der großten und kleinsten Axe des Ellipsoides, also in der Ebene der kleinsten und großten Haupt elastizität des Mediums. Ihre Lage gegen die Axen der beiden letzteren Flustizitäten ist leicht zu bestimmen. Der diese beiden Axen enthaltende Schnitt ist eine Ellipse Jene zwei Durchmesser dieser Ellipse, welche gleich der mittleren Axe des Ellipsoides sind, geben die Frueen der Fbenen, welche die Ellipsoid in Kreisen schneiden. Die zu diesen Durchmessern senkrechten geben die Richtungen der optischen Axen. Der eine Winkel zwischen diesen wird von der Axe der kleinsten, der undere Winkel von der Axe der großten Elustizität halbiert.

Diese Ergebnisse lassen sich in folgende Satze zusummenfassen

VII Fur jede Wellenebene giebt es zwei infernander senkrecht stehende Richtungen, für welche keine seitliche in die Wellenebene fallende Komponente der El istrzitat vorhanden ist. Es sind dies die Richtungen der Aven jener Ellipse, in welcher die Wellenebene das Ellipsoid gleicher Arbeit schneidet. Schwingungen von diesen beiden Richtungen erhalten sich wahrend der Fortpflanzung, sie heißen deshalb stabile

VIII Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit einer Planwelle mit Schwingungen von stabiler Richtung ist der Quadratwurzel aus der zu den Schwingungen par illelen El istizität direkt, somit der zugehörigen Ave der Ellipse, in der sie die Ellipsoid gleicher Arbeit schneidet, verkehrt proportional

IX Jede Planwelle, welche Schwingungen von einer nicht stüblen Richtung enthalt, teilt sich in zwei, von denen eine die zur ersten, die andere die zur zweiten stabilen Richtung parallelen Komponenten dei Schwingungen zufnimmt. Beide Wellen pflanzen sich fort mit Geschwindigkeiten, die zu diesen Schwingungsrichtungen gehören

X Es giebt zwei Lagen für eine Planwelle, in welcher jede in ihr enthaltene Schwingungsrichtung eine stabile ist. Lis sind dies jene Lagen, in welchen die Wellenebene das Ellipsoid gleicher Arbeit in Kreisen schneidet. Es giebt also zwei Richtungen, nach denen eine Planwelle mit beliebigen Schwingungen sich ohne Teilung fortpflanzt; sie heißen optische Axen und liegen in der Ebene der größten und kleinsten Axe des Ellipsoides; ihre Winkel werden von diesen zwei Axen halbiert.

An diese für den allgemeinen Fall, daß die drei Axen des Ellipsoides gleicher Arbeit sämtlich verschieden sind, geführten Betrachtungen läßt sich nun noch die Behandlung der zwei speziellen Fälle anknüpfen, in welchen entweder zwei, oder alle drei Axen gleich werden. Sind zwei der Axen gleich, was durch einen symmetrischen Bau des Mediums um die dritte Axe bedingt wird, so schneidet nur mehr eine zu dieser Axe senkrechte Ebene das Ellipsoid in einem Kreise; diese ist daher auch die einzige optische Axe des Mediums. Dem Radius dieses Kreisschnittes ist aber eine Axe jeder vorkommenden Schnittellipse gleich, nämlich die zur optischen Axe senkrechte. Die solche Schwingungen enthaltende Welle pflanzt sich daher nach allen Richtungen mit der gleichen Geschwindigkeit fort; es giebt in einem einaxigen Medium eine ordentliche Welle, während es eine solche in einem zweiaxigen Medium nicht giebt.

Ist endlich das Medium symmetrisch nach allen Richtungen, so geht das Ellipsoid in eine Kugelfläche gleicher Arbeit über. Jede beliebige Richtung ist eine optische Axe, das Medium ist ein einfach brechendes.

Da diese Lage der optischen Axen gegen die Axen der Elastizität schon durch das oben Gesagte bestimmt ist, gehen wir gleich zur Ableitung jener wichtigen Gleichung über, welche die Fortpflanzungsgeschwindigkeit einer Welle in ihrer Abhängigkeit von der Fortpflanzungsrichtung giebt. Die Auffindung dieser ist eigentlich nur die Lösung einer geometrischen Aufgabe, die Axen der Ellipse, in welcher eine Ebene ein Ellipsoid central schneidet, darzustellen durch die Axen des Ellipsoides und die Richtungskosinusse der Normale zur schneidenden Ebene.

Die Richtung der Schwingungen in einer Planwelle sei gegeben durch die Kosinusse f, g, h, wie oben, die Richtung der Normale zu dieser Planwelle durch die Kosinusse l, m, n. Die durch σ geweckte Elastizität zerlegen wir in die normale, die parallele und in eine zu letzterer senkrechte, in die Wellenebene fallende laterale Komponente. Die Normale heiße N, mit den den Axen parallelen Komponenten Nl, Nm, Nn. Die parallele Komponente ist P, und kann nach dem obigen, wenn sie einer stabilen Richtung angehört, ersetzt werden durch das Quadrat der Fortpflanzungsgeschwindigkeit v multipliziert mit der Dichte. Nehmen wir die letztere als Einheit, so sind die zu den Koordinatenaxen parallelen Komponenten von P: v^2f , v^2g , v^2h . Hat aber σ eine stabile Richtung, so giebt es keine laterale Komponente, und folglich sind die Komponenten der Totalelastizität parallel den Axen a^2f , b^2g , c^2h gegeben durch die Gleichungen:

Berechnet man daraus f, g, h, multipliziert sie mit l, m, n und addiert, so folgt mit Rücksicht auf den transversalen Charakter der Schwingung:

$$\frac{l^2}{a^2 - v^2} + \frac{m^2}{b^2 - v^2} + \frac{n^2}{c^2 - v^2} = 0 \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (362)$$

und dies ist die gesuchte Relation.

Pflanzt sich das Licht in einem Medium von einem Punkte aus nach allen möglichen Richtungen fort, so heißt der geometrische Ort aller jener Punkte, bis zu welchen ein bestimmter Bewegungszustand in einer gegebenen Zeit übertragen worden ist, die Wellenflache, wohl auch die Elementarwellenflache des Mediums Die Radienvektoren derselben sind die Strahlen

Man gewinnt die Gleichung dieser Flache, indem man sie als Umhullungsfliche aller moglichen vom Ursprunge der Bewegung ausgegangenen Planwellen betrachtet Nimmt man die Zeit, durch welche die Bewegung sich fortgepflanzt hat zur Einhalt, so ist die Gleichung einer solchen Planwelle, unter x, y, z die laufenden Koordinaten verstanden

$$lx + my + nz = v (363)$$

wobei l, m, n die Richtungskosinusse der Normale zur Planwelle bedeuten, v abei durch (362) gegeben ist. Die Gleichungen zwe er benachbriter Planwellen sind dann, wenn l und m die independenten Variabelen bedeuten

$$x + z \frac{dn}{dl} = \frac{dv}{dl} + \frac{dv}{dn} \frac{dn}{dl}$$
$$y + z \frac{dn}{dm} = \frac{dv}{dm} + \frac{dv}{dn} \frac{dn}{dm}$$

Aus der Gleichung

$$l - + m + n^2 = 1$$

folgen

$$\frac{dn}{dl} = -\frac{l}{n}, \frac{dn}{dm} = -\frac{m}{n}$$

so dass man tolgende drei Gleichungen hit

$$x - \frac{dv}{dl} = \frac{l}{n} \left(z - \frac{dv}{dn} \right)$$

$$y - \frac{dv}{dm} = \frac{m}{n} \left(z - \frac{dv}{dn} \right)$$

$$z - \frac{dv}{dn} = \frac{n}{n} \left(z - \frac{dv}{dn} \right)$$
(361)

Aus der Gleichung (362) erhalt man weiter

$$\frac{dv}{dl} = -\frac{N}{v} \frac{l}{a - v}$$

$$\frac{dv}{dm} = -\frac{N}{v} \frac{m}{b^2 v^2}$$

$$\frac{dv}{dn} - \frac{N^2}{v} \frac{n}{c^2 - v}$$
(305)

worm N wie fruher die Normalelastizität bedeutet, und $\frac{1}{N}$ für

$$\frac{l^{2}}{(a^{2}-v^{2})} + \frac{n\iota}{(b^{2}-v^{2})^{2}} + \frac{\iota\iota^{2}}{(c^{2}-v^{2})^{2}}$$

gesetzt ist, welcher Wert für das reziproke Quadrat der Normilchistizität durch Quadrierung und Summung der Gleichungen (361) gewonnen wird

Multipliziert man die Gleichungen (365) nach der Reihe mit l, m, n und addicit sie, so hat man wegen (362)

$$l \frac{dv}{dl} + m \frac{dv}{dm} + n \frac{dv}{dn} = 0$$

und mit Hilfe dieser Gleichung geben die Werte von x, y, z in (364), wenn sie mit l, m, n multipliziert und dann addiert werden:

 $lx + my + nz = v = \frac{1}{n} \left(z - \frac{dv}{dn} \right)$

somit kann man statt der Gleichungen (364) die folgenden schreiben:

$$x = lv + \frac{dv}{dl} = lv - \frac{N^2 l}{v(a^2 - v^2)} = lv - \frac{Nf}{v}$$

$$y = mv - \frac{Ng}{v}$$

$$z = nv - \frac{Nh}{v}$$
(366)

worin die in der letzten Reihe stehenden Werte mit Hilfe der Gleichungen (361) gewonnen sind.

Multipliziert man diese Gleichungen der Reihe nach mit a^2f , b^2g , c^2h und addiert darauf, so kommt

$$a^2fx + b^2gy + c^2hz = Nv - \frac{N}{v}v^2 = 0$$
 (367)

weil

$$N = a^{2}f l + b^{2}gm - c^{2}hn$$

$$v^{2} = a^{2}f^{2} - b^{2}g^{2} + c^{2}h^{2}$$

ist. a^2f , b^2g , c^2h sind proportional den Richtungskosinussen der Totalelastizität, x, y, z proportional den des Radiusvektors, und somit besagt die hingeschriebene Gleichung: Der Radiusvektor der Wellenfläche steht senkrecht auf der Richtung der Totalelastizität, welche durch die Schwingungen geweckt wird, die sich längs des Radiusvektors fortpflanzen.

Ferner folgt noch aus den Gleichungen (366), dass der Radiusvektor mit der Totalelastizität und der Schwingung in einer Ebene liegt. Denn sind f_1 , g_1 , h_1 die Richtungen dieser, f_2 , g_2 , h_2 die der zweiten stabilen und zur ersten senkrechten Schwingung, x_1 , y_1 , z_1 , v_1 , v_1 , v_1 die der ersten $x_2
ldots N_2$ die der zweiten Richtung entsprechenden Werte von $x
ldots N_2$, so wird aus (366), falls man sie auf die erste Schwingung anwendet und mit f_2 , g_2 , h_2 multipliziert:

$$x_1 f_2 + y_1 g_2 + z_1 h_2 = v_1 (lf_2 + mg_2 + nh_2) - \frac{N_1}{v_1} (f_1 f_2 + g_1 g_2 + h_1 h_2) = 0$$

womit der ausgesprochene Satz bewiesen ist.

Eben diese Gleichungen (366) liefern auch noch den Wert des Radiusvektors r, indem sie geben:

$$r^2 = x^2 + y^2 + z^2 = v^2 + \frac{N^2}{v^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (368)$$

woraus man

$$\frac{N^2}{v} = (r^2 - v^2)v$$

erhält. Substituiert man dies in die Gleichungen (366), so wird deren erste

$$x = lv - \frac{lv(r^2 - v^2)}{a^2 - v^2} = lv \frac{a^2 - r^2}{a^2 - v^2} = \frac{fv}{N} (a^2 - r^2) \cdot \cdot \cdot \cdot (369)$$

und analog auch die übrigen. Statt der Gleichungen (366) kann man also die folgenden setzen:

$$\frac{x}{a^2-r^2} = \frac{v}{N} f, \frac{y}{b^2-r^2} = \frac{v}{N} g, \frac{z}{c^2-r^2} = \frac{v}{N} h$$

Multiplizieit man dieselben resp mit a^2x , by, c^2z und summiert sie, so eihalt man wegen (367)

$$\frac{a^2x^2}{a^2-r^2} + \frac{b^2y^2}{b^2-r^2} + \frac{c^2z^2}{c-r^2} = 0$$
 (370)

die Gleichung der Wellenflache

Man kann ihr noch eine andere Gestalt erteilen, wenn min aus (369)

$$\frac{z(a^2-v^2)}{a^2-r^2} = lv, \frac{y(b^2-v^2)}{b-r^2} = mv, \frac{z(c^2-v^2)}{c^2-r^2} = mv$$

nımmt, sie der Reihe nach mit x, y, z multipliziert und dann summiert. Mit Hilfe dei Gleichung (363) und der vorangehenden Wellenflachengleichung einhalt man so

$$\frac{x^2}{a^2 - r^2} + \frac{y}{b^2 - r^2} + \frac{z^2}{c - r^2} + 1 = 0 \tag{371}$$

als zweite Gleichungsform der Wellenflache

Bemerkenswert ist das in den vorhorgehenden Entwickelungen zum Vorschein gekommene Resultat daß die Normalelastizität, welche bei der Fortpflunzung von Planwellen gar keine Rolle spielt, bei der Fortpflunzung von Elementarwellen eine Bedeutung gewinnt, indem die Fortpflanzungsrichtung der Schwingungen von bestimmter Lage durch die Richtung der Totalelastizität, die sie wecken, bestimmt ist. Die Geschwindigkeit, mit der die Schwingung in dieser Richtung fortgepflanzt wird, ist r Nun ist in (368) v^2 die der Schwingungsrichtung parallele Komponente der Flastizität, bezeichnet man mit φ den spitzen Winkel, den sie mit der Richtung dei Totalelastizität T bildet, so ist

$$v = T\cos\varphi, \ N = T\sin\varphi \tag{372}$$

und somit

$$r^2 = \frac{T}{\cos \varphi} \tag{373}$$

Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit langs des Radiusvektors ist somit gleich der Quadratwurzel aus dem Quotienten der Totalelastizität und dem Kosinus des Winkels, den die Schwingungsrichtung mit der Richtung dei Totalelastizität bildet. Dieses Resultat ist auffallend, insofern die die Fortpflanzungsgeschwindigkeit bestimmende Flustizität großer ist, als die überhaupt entwickelte, wenn namlich an dem Satze, daß die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Quadratwurzel aus einer Elastizität gleich sei, festgehalten wird auch für den Fall einer freien Fortpflanzung nach allen Seiten

Das hier zu Grunde gelegte Ellipsoid, aus dem sich die Grundgesetze der Doppelbrechung mit solcher Leichtigkeit ergaben, ist schon von Uruchy unter dem Namen des Polarisationsellipsoides in die Lichttheorie eingeführt, und heße sich auch aus unseren allgemeinen Schwingungsgleichungen leicht entwickeln. Doch ist die Benutzung des Polarisationsellipsoides wesentlich anderer Art, als die des Fllipsoides gleicher Arbeit Ersteres diente nur als geometrisches Hilfsmittel, durch welches die Gesetze der Doppelbrechung dargestellt werden konnen. Das Ellipsoid der gleichen Arbeit dient aber zur Eiklarung dieser Gesetze, zu ihrer Begrundung durch mechanische Prinzipien.

Das Verhalten von optisch ein- und zweiaxigen Medien im polarisierten und gewohnlichen Lichte darf wohl insoweit, als wir dies bei der Besprechung der Instrumente nötig haben werden, als bekannt vorausgesetzt werden. Wo es auf mathematische Entwickelungen ankommt, sollen diese stets an der betreffenden Stelle abgeleitet werden. Ein näheres und allgemeineres Eingehen auf den Gegenstand würde uns jedoch hier zu weit von unserem Ziele ablenken.

5. Das Dopplersche Prinzip.

Bisher haben wir stets vorausgesetzt, dass die Schwingungsquelle und der Beobachter gegeneinander in relativer Ruhe seien. Wir wollen nun diese Voraussetzung, die in der Anwendung der Spektralanalyse auf Astrophysik nur in den seltensten Fällen eingehalten ist, fallen lassen, und nun die Veränderungen der Schwingungen untersuchen, welche durch Bewegung des Beobachters und der Schwingungsquelle hervorgebracht werden. Wir setzen dabei voraus, dass das Medium homogen und amorph sei, und wenn auch nicht absolut ruhig, doch nur als Ganzes in Bewegung begriffen sei, so dass also die einzelnen Punkte desselben keine Verschiebungen erleiden. Bei der Ableitung dieser Erscheinungen halten wir uns ganz an die Entwickelungen von Br. Roland Eötvös¹.

1. Bestimmung der Wellenlänge.

Eine Schwingungsquelle Q in diesem Medium möge isochrone Oszillationen ausführen nach dem Gesetze

wo U die Oszillationsgeschwindigkeit zur Zeit t ist, A die Maximalgeschwindigkeit, also die Geschwindigkeitsamplitude, und f(t) eine in der Periode T periodische Funktion der Zeit bedeutet.

Der Punkt Q möge nun in gleichförmiger, geradliniger Bewegung begriffen sein, deren Geschwindigkeit gegen die ruhend gedachten Punkte des Mediums g sei. Zerlegen wir nun die Schwingung des Punktes in kontinuierlich folgende unendlich kleine Perioden, also in einzelne Stöße, so werden diese einzeln im Medium sich nach Kugeloberflächen ausdehnen. Indem wir nun den Einfluß der fortschreitenden Bewegung selbst auf die Schwingungen als unendlich klein vernachlässigen, ersehen wir, daß der Einfluß der Bewegung nur darin besteht, daß die einzelnen Stöße stets von andern Punkten des Raumes ausgehen. Ein jeder Stoßs wird also zum Punkte P des Mediums, wenn dieser im Augenblicke des Stoßes um δ von Q entfernt war, nach der Zeitdauer $\frac{\delta}{v}$ gelangen, wenn v die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der schwingenden Bewegung bedeutet. Umgekehrt ging der Stoß, welcher P zur Zeit t trifft, bereits um $t-\frac{\delta}{v}$ von Q aus, und daher ist die Oszillationsgeschwindigkeit in P:

wo α die noch unbestimmte Geschwindigkeitsamplitude bezeichnet. Wir haben nun vor allem zu untersuchen, wie δ von der Zeit abhängt.

Vorgelegt der Ungar. Akad. d. Wissensch, 1874, Juni 15.

Spricht man von der Fortpflanzung dei Schwingungen bei bewegter Lichtquelle, so hat man die Entfernung des Punktes von dei Lichtquelle entschieden in zwei verschiedenen Momenten zu kennen, zuerst im Momente t, zu welchem wir die Geschwindigkeit u suchen, dann in dem Momente, als die zur Zeit t nach P gelangende Welle von der Lichtquelle an das Medium abgegeben wurde. Um Missverst indnissen vorzubeugen, nennen wir die erste Entfernung die momentane und bezeichnen sie mit D die zweite, die aktive Entfernung und bezeichnen sie, wie bei eits geschehen, mit δ

Ist nun c die Geschwindigkeitskomponente von g in der Richtung QP, so hit min

$$\delta - \frac{\delta}{n} c = D \tag{376}$$

Ebenso leicht eisieht man, dass

$$D = D_0 - ct$$

wenn D_0 die momentane Entfalung zur Zeit 0 bedeutet. Aus beiden (*leichungen findet man

$$\delta = \frac{v}{v} \left(D_0 - ct \right) \tag{377}$$

und nach der Einfuhrung dieses Weites in (375)

$$u = \alpha f \left(\begin{array}{c} v \\ v - c \end{array} t - \frac{D_0}{v - c} \right) \tag{378}$$

Da abei die Funktion f(t) in der Periode I periodisch sein sollte, so muß sie gleiche Werte besitzen, wenn zwischen zwei Zeitpunkten die Dauei

$$I' = \frac{v - c}{v} I' \tag{379}$$

liegt Ls ist also T die Schwingungsdauer des Punktes P Die Formel (378) zeigt weiter auch, daß die Funktion f in zwei Punkten der Geraden QP gleiche Weite besitzt, wenn dieselben um

$$\lambda^1 = (v - c)I' \tag{380}$$

von einander abliegen. Lis ist mithin λ' die Wellenlange langs der Geraden QP

Man sieht leicht, daß unseie Folgerungen auch dann noch gelten, wcnn Q nicht in dei Richtung QP fortschreitet, sondern auf einer Geraden, welche mit QP den Winkel ψ bildet. Nur haben wir dann den Anfangspunkt der Zeitrechung so zu wihlen, daß gt unendlich klein werde gegen D. Der Wert der Geschwindigkeitskomponente ist also immer gegeben durch

$$c = q \cos \psi$$

Es ist klai, dass die Fortpflanzung der Schwingungen unabhangig von der Ait der Beobachtung ist. Ist also der Beobachter in Ruhe, so steht er immer mit demselben Punkte P des Raumes in Verbindung, und erhalt die Schwingungen der Lichtquelle stets aus der durch (377) gegebenen aktiven Entfernung. Bewegt sich aber der Beobachter in den Geraden PQ mit der gleichformigen Geschwindigkeit g', so eihalt er stets von neuen Punkten (P) die Mitteilung ihres Bewegungszustandes. Für die aktive Entfernung eines jeden dieser Punktes besteht die Gleichung (376). Ist nun c' die Geschwindigkeit des Beobachters gegen die Schwingungsquelle, d. h. die Geschwindigkeitskomponente von g nach PQ, so ist die momentane Entfernung des Beobachters von der Schwingungsquelle. $D = D_0 - ct - ct$

Anders ausgedrückt ist dieses D jene Entfernung, in welcher die den Beobachter berührenden Punkte des Mediums von der Lichtquelle liegen. Substituiert man also dieses D in (376), so erhält man die aktive Entfernung derjenigen Punkte von dem Schwingungsursprung, welche mit dem Beobachter stets in Berührung bleiben. Der Ausdruck derselben wird:

$$\delta = \frac{v}{v - c} \left(D_0 - ct - c't \right) \quad . \quad (381)$$

Die Oszillationsgeschwindigkeiten dieser Punkte erhält man durch Einführung dieses Wertes in (375); sie ergeben sich zu:

$$u = \alpha f \left(\frac{v + c'}{v - c} t - \frac{D_0}{v - c} \right) \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (382)$$

Die Periode des Ausdrucks wird jetzt:

$$T'' = \frac{v - c}{v + c'} T \qquad (383)$$

und diese ist gerade die beobachtete Sshwingungsdauer. Diese Gleichung ist der Ausdruck des Dopplerschen Prinzips. Wie früher ist auch jetzt

$$c' = g' \cos \psi$$

und wir wiederholen, dass die Geschwindigkeiten so gezählt sind, dass sich Beobachter und Schwingungsquelle gegeneinander bewegen; die Vorzeichen sind also stets so zu wählen, als ob die Geschwindigkeiten gegen einen auf der Linie PQ zwischen P und Q gelegenen Ursprung gerichtet seien.

Die Gleichung für die Oszillationsgeschwindigkeit (378) enthält noch die unbestimmte Amplitude α . Da nun die einzelnen Stöße sich nach Kugeloberflächen verbreiten, so wird auch im Falle der Bewegung α indirekt proportional sein der Entfernung des Punktes P von dem Ausgangspunkte des Stoßes. Man hat also

$$\alpha = \frac{A_1}{\delta}$$

wobei A_1 die Geschwindigkeitsamplitude auf der Oberfläche der Einheitskugel bedeutet.

In Bezug auf α hat Ketteler angenommen, es enthalte nicht nur in δ implizite die Geschwindigkeit c, sondern auch explizite, und gelangt dann zu der Folgerung, daßs die Intensität der Lichtquelle in einer bestimmten Entfernung von derselben dieselbe sei, als ob die Lichtquelle in dieser Entfernung ruhte. Es ist daher nötig, näher zu untersuchen, ob diese Voraussetzung zutrifft, da sie a priori nicht einleuchtend ist. Zu dem Ende wählen wir den Fall, wo α von der Entfernung δ unabhängig wird, also von c nur explizite abhängen könnte. Diesen Fall realisieren wir in der Fortpflanzung von Wellen in einem cylindrischen Raum, in dessen Axe die Schwingungsquelle mit gleichförmiger Geschwindigkeit g fortschreite.

Da nach unserer Voraussetzung die fortschreitende Bewegung der Quelle auf deren Schwingungsbewegung keinen Einflus haben soll, so können wir den Satz aussprechen: Die Schwingungsquelle giebt in Form von fortschreitenden Wellen an das

¹ Dr. E. Ketteler, Astronomische Undulationstheorie, pag. 143. Bonn, 1873.

Mcdium in derselben Zeit stets dieselbe Menge an lebendiger Kruft ib gleichgiltig ob sie in Ruhe ist oder bewegt gedacht wird

Die von der Schwingungsquelle abgegebene lebendige Kraft pflunzt sich stets nuch zwei Pichtungen fort. Ware sie in Ruhe, also g=0, so wure die wilnend einer Schwingungsdauer abgegebene lebendige Kraft in zwei rechts und links von der Quelle befindlichen Scheiben von der Dicke

$$\lambda = i T$$

enthalten Die eine dieser Scheiben teilen wir in unendlich kleine Blüttchen von der Die kedD, so daß die Gienzflichen derselben werden $D=D_1$, $D=D_1+dD_1$, düber lissen wir D_1 die Entfeinung der Quelle von Jenen Punkten des Mcdiums bedeuten, welche ihr unter üllen von der einen Schwingung bewegten Punkten zunachst liegen In der unendlich dunnen Schichte dD durfen ülle Punkte des Mediums als mit derselben Geschwindigkeit behaftet gedicht werden. Die Geschwindigkeit der ganzen Masse des Blattchens in der Fntfernung D ist also

$$u = \alpha f \left(t - \frac{D}{v} \right)$$

Die Musse selbst ist iber

$$\mu = \sigma q \, dD$$

wo σ die Dichte des Mediums, q den Queischmtt des Cylinders bedeutet – Die lebendige Kraft der Scheibe ist also

$$\int \sigma q \alpha f'' \left(t - \frac{D}{\epsilon}\right) dD$$

Auf der einen Seite der Schwingungsquelle betrigt also die wahrend einei Schwingung ibgegebene lebendige Kraft

$$L_1 = \log \alpha \int_{D_1}^{D_1 + t} \left(t - \frac{D}{v} \right) dD$$

Win setzen nun $t - \frac{D}{v} = x$, $t - \frac{D_1}{v} = \Delta$, so wird

$$L_1 = -\frac{1}{2}\sigma q\alpha \ v \int_{\mathcal{A}}^{1-I} f^2(x) \, dx$$

Di nun I die l'eriode von f(x) ist, so hat Δ auf den Wert des Integrals keinen Einfluss, und di nuch nach der anderen Seite ebensoviel lebendige Kraft abgegeben wird, so ist die ganze, dem Medium wahrend der Zeit I abgegebene lebendige Kraft

$$L = \sigma q v \alpha' \int_{0}^{1} f^{2}(x) dx$$

Ebenso bestimmen wir auch die lebendige Kraft, wenn sich die Schwingungsquelle mit der endlichen Geschwindigkeit g bewegt. Wir haben aber dann auf die verschiedenen Werte von L_1 und L_2 zu achten

Die lebendige Klaft einer Schwingung liegt naturlich wieder in einer Scheibe

von der Dicke der an dem betreffenden Punkte herrschenden Wellenlänge. Diese beträgt in der Richtung der Annäherung:

$$\lambda' = (v - g)T$$

im Sinne der Entfernung aber

$$\lambda' = (v + g)T$$

Die Grenzflächen der ersteren Scheiben stehen in den Entfernungen $D=D_1$ und $D=D_1+(v-g)T$; wir zerlegen die Scheiben wieder in Platten von der Dicke $dD=dD_0$ und berechnen die lebendige Kraft ihrer Masse, wobei die Geschwindigkeiten nach (378) anzunehmen sind. Um aber der Voraussetzung Raum zu geben, α könnte noch c explizite enthalten, schreiben wir hier α_1 und erhalten:

$$L_{\mathbf{1}} = \frac{1}{2}\sigma q \alpha_{\mathbf{1}}^{2} \int_{D_{\mathbf{1}}}^{D_{\mathbf{1}} + (v - g)T} \left(\frac{v}{v - g} t - \frac{D_{\mathbf{0}}}{v - g} \right) dD$$

Setzen wir nun

$$\frac{v}{v-g} t - \frac{D_0}{v-g} = x$$

so folgt mit Rücksicht auf die Periodizität von f(x) innerhalb der Periode T:

$$L_{1} = \frac{1}{2}\sigma q(v - g) \alpha_{1}^{2} \int_{0}^{T} f^{2}(x) dx \qquad (385)$$

Für die nach der anderen Richtung abgegebene lebendige Kraft finden wir sogleich:

$$L_2 = \frac{1}{2}\sigma q(v+g) \alpha_2 \int_0^T f^2(x) dx \qquad (386)$$

Nach unserem früheren Satze soll nun die lebendige Kraft unverändert bleiben, ob die Quelle ruhig oder bewegt ist. Man hat also:

 $L_1 + L_2 = L$

oder

$$\alpha_1^2(v-g) + \alpha_2^2(v+g) = 2\alpha^2v$$
 (387)

und nach dieser Gleichung können wir bereits entscheiden, ob α die Geschwindigkeit der Schwingungsquelle explizite enthalte.

Wir folgen zu dem Zwecke Kettelers Entwickelung, welcher die Elongationen eines in der aktiven Entfernung δ von der Schwingungsquelle befindlichen Punktes durch die Gleichung ausdrückt:

 $\varrho = af\left(t - \frac{\delta}{v}\right)$

wobei also a die eigentliche Oszillationsamplitude bedeutet. Dieses a ist nach Ketteler von der Geschwindigkeit c der Lichtquelle nur insofern abhängig, als es den Wert der Entfernung verändert; dieses besagt wenigstens die Gleichung

$$a = \frac{A_1}{\delta}$$

 i_n welcher A_1 , die Amplitude auf der Einheitskugel, von c unabhängig betrachtet wird.

Nehmen wir nun wieder den vorhin untersuchten Fall. Nach Ketteler ist die Bewegung in der einen und anderen Richtung von der Schwingungsquelle gegeben durch:

$$\varrho_{1} = af\left(\frac{v}{v-g}t - \frac{D_{0}}{v-g}\right)$$

$$\varrho = af\left(\frac{v}{v+g}t - \frac{D_{0}}{v+g}\right)$$

Bedeutet nun φ den Muximalwert der derivierten f', so stellen sich die Geschwindigkeitsumplituden dar

$$\alpha_1 = a \frac{v}{v - g} \varphi$$

$$\alpha = a \frac{v}{v + g} \varphi$$

$$\alpha = a\varphi, \text{ fur } g = 0$$

und daher wird unsere Gleichung (387)

$$a \frac{v}{v-g} + a^2 \frac{v}{v+g} = 2a$$

welche nicht bestehen kann, so lange a die Oszillitionsamplitude von der Geschwindigkeit g unabhingig gedicht wird. Daher lassen wir die Voriussetzung Kettelers von jetzt ab außer acht und nehmen an, daß die Geschwindigkeits implitude von der Geschwindigkeit der Schwingungsquelle explizite nicht abhangt. Denn die Gleichung (387) ist identisch befriedigt, wenn min setzt

$$\alpha_1 = \alpha = \alpha$$

Duhor muß in der Gleichung

$$\alpha = \frac{A_1}{\alpha}$$

 A_1 von der Geschwindigkeit c unabhangig sein

Fuhrt man diesen Wert in (378) ein, und ersetzt d ius (376), so ei halt min die schwingende Bewegung eines Punktes des Mediums

$$u = \frac{A_1}{D} \frac{v - \epsilon}{v} f\left(\frac{v}{v - c}t - \frac{D_0}{v - c}\right)$$

$$D = D_0 - \epsilon t$$
(388)

Ruht der Bobichter, so sind dies jene Schwingungen, welche ihn in jedem Augenblicke treffen

Ist a liber in Bewegung begriffen, so haben wir nach (382)

$$u = \frac{A_1}{D} \frac{v - c}{v} / \left(\frac{v + c}{v - c} t - \frac{D_0}{v - c} \right)$$

$$D = D_0 - ct - ct$$

Intolge der Ableitung ist es naturlich klar, dass diese Schwingungen nicht einem Punkte angehoren, sondern die Bewegung stets jener Punkte churakterisieren, welche gerade auf den Beobachter einwirken

Die Wellenlange wird, wenn auch der Beobachter bewegt gedicht wird

$$\lambda'' = \frac{v - c}{v + c} Tv$$

wie man aus (383) leicht eisieht

2. Bestimmung der Intensität.

Unter der Intensität der Schwingung verstehen wir bei bewegtem Beobachter und bewegter Lichtquelle die Größe der lebendigen Kraft, welche während der Zeiteinheit auf eine der Wellenfläche parallele Flächeneinheit fiele, wenn die Schwingungen alle identisch wären mit jener, welche seit dem Augenblick, in welchem wir die Intensität bestimmen wollen, an die Flächeneinheit abgegeben wird.

Ist daher i die lebendige Kraft jener ersten Schwingung, und n die Zahl der Schwingungen in der Zeiteinheit, so hat man

$$I = ni \quad . \quad (390)$$

Nun wollen wir die Flächeneinheit so klein wählen, das ihre Ausdehnung gegen D verschwindend klein sei; dann dürfen die Wellen als eben betrachtet werden. Weiter nehmen wir noch an, das auch die Wellenlänge gegen D verschwindend klein sei Dann liegt die Intensität der ersten Schwingung offenbar innerhalb einer eben und parallel begrenzten Schichte, deren von der Lichtquelle entserntere Begrenzungsebene gerade die zur Intensitätsmessung benutzte Flächeneinheit ist und deren Dicke die Wellenlänge der Schwingung in dieser Entsernung beträgt.

Die Wellenlänge betrug unabhängig von der Bewegung des Beobachters:

$$\lambda' = (v - c)T$$
.

Ganz wie früher erhalten wir auch jetzt die lebendige Kraft innerhalb dieser Schichte durch die Gleichung:

Dabei haben wir aber D des Nenners der früheren Annahme nach als konstant betrachtet. Denn die Entfernung D verändert sieh innerhalb der Schichtendicke nur um eine Wellenlänge.

Diese Intensität trifft den ruhenden Beobachter während der Zeit $T' = \frac{v-c}{v}$ T. Bewegt sich aber der Beobachter, so trifft er schon nach der Zeit

$$T'' = \frac{v - c}{v + c'} T'$$

Punkte von gleicher Phase, und daher ist n:

$$n = \frac{1}{T''} = \frac{v + c'}{v - c} \frac{1}{T} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (392)$$

Mit diesen Werten wird dann (390):

$$I = \frac{(v-c)^2}{v^2} (v+c') \sigma \frac{A_1^2}{D^2} \frac{1}{T} \int_0^T f^2(x) dx$$

Ist nun c - c' = 0, so erhält man die Intensität I_0 der Lichtquelle, wenn diese und der Beobachter in der Entfernung D ruhen. Es ist also:

und man hat daher:

$$I = I_0 \frac{(v-c)^2}{v^2} \cdot \frac{v+c'}{v} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (394)$$

Wir wiederholen, daß diese Gleichung nur für solche Entfernungen gilt, welche gegen die Wellenlange unendlich groß sind. Die Werte der Geschwindigkeit g und g sind an keine Beschrankung gebunden, wenn Lichtquelle und Beobachter sich in derselben Geraden bewegen. Sie mussen aber gegen v sehr klein sein, wenn die Richtungen der Bewegung nicht zusammenfallen

Statt des Satzes Kettelers fur den zuhenden Beobachter erhalten wir aus (394)

$$I = I_0 \frac{(v - c)}{v^2},$$

oder, da nach (376) ist

$$\delta = \frac{Dv}{v - c}$$

so kommt

$$I = I_0 \left(\frac{D}{\delta} \right)$$

Statt Kettelers Satz mussen wir also sagen. Die Intensität der Schwingungsquelle ist ber behebiger Bewegung derselben an einem in bestimmter Entfernung von ihr gelegenen Punkte des Raumes ebenso groß, als ob die Quelle in der, der momentanen Entfernung entsprechenden aktiven Entfernung ruhte

Hat man endlich nur sehr kleine Geschwindigkeiten, so erhalt man bis Glieder zweiter Ordrung genau

$$I = I_0 \left(1 - \frac{2c}{v} + \frac{c}{v} \right) \tag{305}$$

und fur die Wellenlinge

$$\lambda - \lambda_0 \left(1 - \frac{c}{v} - \frac{c}{v} \right) \tag{306}$$

Mathematische Spektralanalyse.

Nach den vorangegangenen Vorbereitungen, die nicht etwa bloß willkürlich zugezogen sind, sondern großenteils und gerade in den schwierigeren Punkten, wie z. B. dem der anomalen Dispersion in organischem Zusammenhange mit der abzuleitenden Spektralgleichung stehen, gehen wir auf den eigentlichen theoretischen Teil der Spektralanalyse über.

Unter mathematischer Spektralanalyse verstehen wir die rechnende Verfolgung aller durch den Zustand der Materie erklärlichen Ausstrahlungserscheinungen. Also nicht eigentlich Eigenschaften des Lichtes in sich, wie wir sie bisher behandelten, sondern Eigenschaften desselben als Wirkungen verschiedener Zustände. Angesichts dieser Erklärung ist von neuem hervorzuheben, daß das Spektrum nicht etwa als eine Erscheinung bloß hoher Temperaturgrade angesehen sein will, sondern daß es ganz allgemein alle Fernewirkungen der inneren Energie in sich begreift.

Die Gesetze der Spektralanalyse können in der Reihenfolge ihrer Entdeckung am zweckmäßigsten vorgetragen werden. An der Spitze steht das, man könnte füglich sagen — organisatorische Gesetz Kirchhoffs, welches uns jedoch noch stetig auf Experimente verweist. Dann folgt bald darauf der große Schritt Clausius', der mit seinem Gesetze Spektralanalyse und engere theoretische Optik verkettet, und darauf die Bemühungen der neuesten Zeit, das explizite Gesetz der Emission darzustellen. Vorgänger auf diesem Pfade waren Zöllner und Becquerel, wie wir später sehen werden, beide mit wenig Erfolg. Ganz unabhängig von ihnen verfolgen denselben Zweck das vorliegende Buch und in den jüngsten Tagen mit vielem Geschicke der russische Physiker W. Michelson.

1. Das Kirchhoffsche Grundgesetz.

Das Kirchhoffsche Grundgesetz stellt den Zusammenhang zwischen der Emissions- und Absorptionsfähigkeit der Körper fest. Wir leiten es nach seinem Entdecker ab, indem wir zunächst beschränkend alle jene Körper ausnehmen, welche sich unter dem Einflusse des Lichtes oder der Wärme chemisch verändern, sodann aber die Existenz absolut schwarzer Koipei voraussetzen, d.h. solcher Koipei, die schon in sehr geringen Dicken alles auf sie fallende Licht ohne Reflexion übsorbieren. Einen solchen Korper C denken wir uns in einer absolut schwaizen Hulle (Fig. 9), die von

Fig 9

lunge 7 und der Lage der Fbene a

einem mit der Offnung 1 unterbiochenen Schirme geteilt weide Von der Offnung setzen wir voraus, das sie einen Mittelpunkt besitze. Dem erwähnten Schirme sei ein zweiter parallel angebi icht, dei dei Offnung 1 gegenüber eine zweite 2 besitze, die im illgemeinen durch einen absoluten schwarzen Korpei geschlossen weide Beide Offnungen mogen klein sein, doch gegen die Wellenlunge dei emittierten Strahlung immerhin so groß, daß Beugungseischeinungen vernachlassigt weiden konnen Das System, in welchem der schwarze Koiper eingeschlossen

ist, soll immer und überall denselben Zustand bewahren, und durch eine vollkommen adiathermane Hulle vor Strahlungsveilust geschutzt sein

Von dem Korper C tritt durch die Offinung 1 ein Strühlenbundel, dessen zwischen den Wellenlangen λ und $\lambda + d\lambda$ hegenden Ieil wir betrachten wollen. Durch dus Bundel legen wir die zwei aufeinunder senkrechten Ebenen a und b, in welchen die nun polurisiert gedachten Strählen schwingen mogen. Ist $Ed\lambda$ die uuf a entfüllende Intensität, so wird die Gesamtintensität der Strühlung $\int_{a}^{\infty} Fd\lambda$, im Falle eines schwarzen korpersmoge die Emission beständig mit e bezeichnet werden. Das Absorptionsvermogen werde A genannt. Die Großen E und A hangen von der Natur des Korpers C, von seiner Temperatur, der Lage und Gestalt der Offinungen 1 und λ ab, weiter von der Wellen-

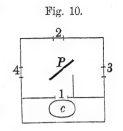
A Fmissionsvermögen schwarzer korper

Das Emissionsvermogen schwarzer Korpei ist unabhangig von der Natur des Korpers, und nur eine Funktion der Wellenlange, der Temper utur, der Gestalt und relutive 11 Lige der Offnungen 1 und 2. Um diesen Satz zu beweisen, unterscheiden wir die Fille dass die Strahlung nach der Ebene a polinisiert ist, oder dass sie beliebig gerichtet ist Da der Zustand unseres Systems fortdauernd derselbe bleiben soll, muß die Summe der Strahlungsintensität, die den schwarzen Koipei C treffen, gleich sein der Intensität, die er aussendet Ls moge nun die Flache 2 entiernt, und durch einen vollkommener: Hohlspiegel ersetzt werden, der seinen Mittelpunkt im Mittelpunkte der Offnung 1 hat Da noch immer Gleichgewicht bestehen soll, so mussen auch jetzt noch die vom Korper C ausgehenden Strahlen dieselben sein, welche er empfangt. Die Fmission des Koipers C blieb aber jetzt gerade dieselbe wie fruher, also mussen ihn uuch dieselben Stiahleri wieder treffen Dies sind aber jene Strahlen, welche der Korper durch 1 nach 2 sende t. Es mussen demnach die von C durch 1 gegen 2 gesendeten Strahlen dieselben sein, ildiejenigen, welche die Flache 2 bei derselben Iemperatur durch die Offnung 1 sende t. Es ist demnach die Intensität der von C entsendeten Strahlen unabhängig von der Gestalt und weiteren Beschaffenheit des Korpers, wenn man nur eben die Wellenlangse dieselbe sein last, und eine bestimmte Schwingungsrichtung berucksichtigt

Um nun die Schwingungsrichtung zu berucksichtigen, setzen wir zwischen die Offnungen 1 und 2 (Fig 16) eine so dunne Platte P, welche die Farben dunnes Plattehen zeigt. Die Ausstrahlung und Absorption dei Platte sei ihrer geringen Dickes

und ihrer stofflichen Beschaffenheiten nach vernachlässigbar. Die Richtung der Platte zum auffallenden, durch 1 kommenden Strahlenbündel sei durch den Polarisationswinkel gegeben, und die Einfallsebene sei entweder a oder b. Die Wand, welche die Schirme

1 und 2 verbindet, enthalte an der durchbohrten Stelle 3 das Spiegelbild der Öffnung 1. Es seien nun zuerst die Öffnungen 2 und 3 durch schwarze Flächen geschlossen, dann möge aber an Stelle von 3 ein vollkommener Hohlspiegel treten, dessen Mittelpunkt mit dem Mittelpunkte des von der Platte P von 1 entworfenen Spiegelbildes zusammenfällt. Da das Temperaturgleichgewicht nicht gestört werden soll, so muß der Körper C, der gegen die Strahlung von 3 her von dem kleinen Schirme bei der Öffnung 1 geschützt ist, in jedem Falle gerade soviel Strahlungsenergie



empfangen, als er abgiebt. Die Totalstrahlung ist gegeben durch $\int_{-\epsilon}^{\infty} d\lambda$, und muß die-

selbe bleiben, ob 3 durch eine schwarze Fläche oder durch den Hohlspiegel geschlossen ist. Die Intensität, welche dem Körper durch Entfernung der schwarzen Fläche 3 entzogen wird, ist also dieselbe, welche er durch die Substitution des Hohlspiegels wieder erhält. Es sei nun Q die Wärme, welche von 3 ausgegangen, an P polarisiert und reflektiert wurde, so hat man

$$Q = \int_{0}^{\infty} e r \, d\lambda \, . \qquad (1)$$

wo r einen von der Beschaffenheit der Platte und der Wellenlänge abhängigen Schwächungskoeffizienten bedeutet. Bei Anbringung des Hohlspiegels werden dem Körper C von zwei Stellen Intensitäten zugeführt. Von der der Öffnung 3 gegenüber liegenden Fläche kommt die Strahlungsenergie R, welche P durchdringt, am Spiegel 3 reflektiert wird, an der Platte P nochmals eine Reflexion erleidet, und so durch 1 nach C geführt wird. Der zweite Teil rührt von C selbst her; es sind Strahlen, die durch 1 gegangen an der Platte nach dem Spiegel 3 reflektiert wurden, und von dort wieder denselben Weg nach C zurücklegen. Wegen der zweimaligen Reflexion an P ist diese

Strahlungsmenge $\int_{0}^{\infty} e^{r^2} d\lambda$. Es muss also sein:

$$\int_{0}^{\infty} c r^{2} d\lambda + R = Q \qquad (2)$$

Wendet man statt C den mit ihm gleichtemperierten schwarzen Körper C' an, dessen Emissionsvermögen e' ist, so gilt, da Q und R nur von der Hülle abhängen, auch für diesen:

$$\int_{0}^{\infty} e' r^2 d\lambda - R = Q \qquad (3)$$

und aus beiden Gleichungen folgt:

Um diese Bedingungsgleichung aufzulösen, setzen wir statt des Zeichens r für den Schwächungskoeffizienten dessen Wert, der nach der Theorie der dünnen Plättchen gefunden wird an:

$$r = \varrho \sin^2 2\pi \frac{\Delta \cos \iota}{\lambda} \tag{5}$$

wonn $\mathcal J$ die Dicke des Plattehens i den Brechungswinkel und ϱ einen echten Bruch bedeutet. Die Bedingung lautet jetzt

$$\int_{0}^{\infty} (e - \iota) \varrho \sin^4 2\pi \frac{d \cos \iota}{\lambda} d\lambda = 0$$
 (6)

Wir benutzen die Identitit

$$\sin^4 2\pi \, \frac{\mathcal{J} \cos \imath}{\jmath} \, = \, \xi \left(\cos \, 8\pi \, \frac{\mathcal{J} \, \cos \imath}{\lambda} - 4 \cos \, 4\pi \, \frac{\mathcal{J} \, \cos \imath}{\lambda} \, + \beta \right)$$

und differenzieren nach deren Substitution in das Integral zweimal nuch dem Purameter $2\pi J \cos z$ Dies giebt die Gleichung

$$\int_{-\infty}^{\infty} (\iota - \iota) \frac{\varrho^{2}}{\lambda} 2 \left(\cos 8\pi \frac{\Delta \cos \iota}{\lambda} - \cos 4\pi \frac{\Delta \cos \iota}{\lambda} \right) d\lambda = 0$$
 (7)

Wir setzen nun Kurze halber

$$2\pi \Delta \cos r = p \text{ und } \frac{2}{\lambda} = \alpha, -\frac{2}{\lambda^{-}} d\lambda = d\alpha$$

$$(e - c) \rho^{\circ} = f(\alpha)$$
(8)

und erhilten stitt unserer Bedingung die folgende

$$\int_{0}^{\infty} f(\alpha) \left(\cos 2p\alpha - \cos p\alpha\right) d\alpha = 0 \tag{9}$$

Nun 1st aber

$$\int_{0}^{\infty} f(\alpha) \cos 2p\alpha \, d\alpha = 4 \int_{0}^{\infty} f\left(\frac{\alpha}{2}\right) \cos p\alpha \, d\alpha$$

wie min es eihalt, wenn man statt α die Viribele $\frac{\alpha}{2}$ einführt. Unsere Bedingung wird somit

$$\int_{\alpha}^{\infty} \left(f\left(\frac{\alpha}{2}\right) - 2f(\alpha) \right) \cos p\alpha \, d\alpha = 0 \tag{10}$$

Auf dieses Integral wenden wir den Fourierschen Satz an, multiplizieren mit cos xp dp, wober x ganz willkurlich ist, und integrieren von 0 bis ∞ Man erhalt so

$$\int_{0}^{\infty} \cos px \, dp \int_{0}^{\infty} \left(\frac{\alpha}{2} \right) \cos p\alpha \, d\alpha = \frac{\pi}{2} \, f\left(\frac{\alpha}{2} \right)$$

$$2 \int_{0}^{\infty} \cos px \, dx \int_{0}^{\infty} f(\alpha) \cos p\alpha \, d\alpha = \pi \, f(\alpha)$$
(11)

und unsere Bedingung ist somit identisch mit der folgenden

$$f\left(\frac{\alpha}{2}\right) = 2f(\alpha) \tag{12}$$

und diese ist belriedigt, wenn

$$\lim f(\alpha) = \infty \text{ fur } \lim \alpha = 0$$

denn man hat

$$f\left(\frac{\alpha}{2^n}\right) = 2^n f(\alpha)$$

Nähert sich aber α der Null, so wird $\lambda = \frac{2}{\alpha}$ unendlich groß; ϱ ist ein echter Bruch, beide e sind endlich, also kann $f(\alpha) = (e - e')\varrho^2$ überhaupt nicht unendlich werden. Es bleibt also nur noch die Bedingung, daß $f(\alpha)$ selbst für alle Werte von α verschwinde. Dies ergiebt

d. h. das Emissionsvermögen aller schwarzer Körper ist für gleiche Temperaturen und gleiche Wellenlängen dasselbe. Es kann somit nur noch von der Temperatur, der Größe und gegenseitigen Lage der Öffnungen 1 und 2 abhängen.

Würde man statt des zweiten Körpers den ersten belassen, ihn aber drehen, so müßte noch immer e=e' sein. Die Strahlung eines absolut schwarzen Körpers ist also nicht polarisiert, denn sonst müßte bei der Drehung ein Intensitätsunterschied merklich sein.

Die Abhängigkeit der Emission von der Gestalt und Lage der Öffnungen 1 und 2 ist einfach aufzuschreiben. Sind w_1 und w_2 deren Projektionen auf eine zur Axe des Strahlenbündels senkrechten Ebene, s aber die Entfernungen der Öffnungen, so ist

wo nun I nur eine Funktion der Temperatur und der Wellenlänge bedeutet.

B. Emissionsvermögen beliebiger Körper.

Ist der Körper C nun nicht ein schwarzer, und soll auch weiter Temperaturgleichgewicht herrschen, so muß die durch Entfernung der schwarzen Fläche 3 (Fig. 10) dem Körper entzogene Energie gleich sein jener, welche nach Anbringung des Hohlspiegels dem Körper zugeführt wird. Die durch Entfernung von 3 dem Körper C entzogene Energie beträgt

$$\int_{0}^{\infty} e \, r \, A \, d\lambda \quad . \qquad (15)$$

Die vom Hohlspiegel zugeführte lebendige Kraft setzt sich dagegen aus mehreren Teilen zusammen.

1. Strahlen, welche der Körper selbst aussendet, und welche nach einer zweimaligen Reflexion an P wieder zurückkommen; deren Energie ist

$$\int_{a}^{\infty} E r^2 A d\lambda \qquad (16)$$

2. Strahlen, welche von der dem Spiegel gegenüberliegenden Wand ausgehen, die Platte P passieren und von dort wieder nach C reflektiert werden; die Energie derselben ist

3. Strahlen, die von verschiedenen Punkten der schwarzen Hülle ausgehend den Körper C treffen, durch ihn gebrochen und reflektiert werden, so daß sie die Öffnungen 1 und 2 passieren, und an P zweimal reflektiert werden. Ihre Energie ist:

Wic wir gleich erweisen werden, ergiebt sich, daß diese Intensität M gleich ist derjenigen M, welche von 2 ausgehend durch 1 den Korper C trifft, durch ihn hindurchgeht, und in der schwarzen Umhullung absorbiert wird. Es ist also

$$M = e(1 - A) \tag{15b}$$

und mithin ist die letztere Energie

$$\int_{0}^{\infty} e(1-A)r^{2}A \, d\lambda \tag{18c}$$

Da Gleichgewichtszustand herrschen soll, so muß sein

$$\int_{0}^{\infty} er A \, d\lambda = \int_{0}^{\infty} Er^{2} A \, d\lambda + \int_{0}^{\infty} er(1-r)A \, d\lambda + \int_{0}^{\infty} (1-1)er^{2} A \, d\lambda \tag{19}$$

oder

$$\int_{0}^{\infty} \left\{ EAr + \epsilon rA - \epsilon r'A + \epsilon r A - \epsilon r A^{2} - \epsilon rA \right\} d\lambda = 0$$

dis ist aber

$$\int_{0}^{\infty} (E - eA)r \cdot 1 \, d\lambda = 0 \tag{20}$$

und wir folgein hier, wie fruher, dass ist

$$\frac{L}{A} = e = I \frac{w_1 w_2}{s}, \tag{20b}$$

wo nun I nur von der Wellenlange und Temperatur abhangig ist. In Worten unsgedruckt heißt dieser Satz Das Verhaltnis der Emission zur Absorption ist für ille Korper bei derselben Temperatur und derselben Wellenlange konstant

C Strahlungsintensität zwischen zwei Flachen

Da bewiesen wurde, daß die Emission von der Gestalt des Korpers C un abhangig ist, so kann statt dessen eine Flache 1 gesetzt werden, die die Offnung 1 gerade ausfullt. Ist das Strahlenbuschel, welches von C ausgeht, gerade so groß, daß es die Offnung 2 erfullt, so konnen die Schirme S_1 und S_2 ganz weggelassen werden, und der gefundene Satz, daß die Flachen 1 und 2 vertauscht werden konnen, kann noch bedeutend verallgemeinert werden

Man denke sich zwischen den Flachen 1 und 2 beliebige Koiper, welche die Strahlen, die jene einander zusenden, auf beliebige Weise brechen, reflektieren und absorbieren. Von dem Strahlenbundel, welches von 1 nuch 2 gelangt, betrachte mun den zwischen λ und $\lambda + d\lambda$ gelegenen Teil, zerlege diesen in zwei Komponenten, die in zwei behebigen auf einander senkrechten Ebenen a_1 und b_4 schwingen. Wis von der ersten Komponente in 2 ankommt, zerlege man wieder in zwei Komponenten, die in irgend zwei anderen auf einander senkrechten Ebenen a und b oszillieren. Die Intensität der nach a, schwingenden Komponente sei $K d\lambda$. Von dem Strahlenbundel, welches von 2 nach 1 geht, betrachten wir umgekehrt den Feil zwischen λ und $\lambda + d\lambda$, der nach den Ebenen a und b, zerlegt werde. Was von dei ersten Komponente in 1 ankommt, zerlege man wieder nach a_1 und b_1 . Die Intensität der nach a_1 polarisierten Komponente sei k $d\lambda$. Min hat dann die Bezeichung

$$K' = K \tag{21}$$

A. Wir nehmen zunächst an, dass der zwischenliegende Körper C die Strahlen nicht schwächt, dass also die Brechung und Reflexion ohne Energieverlust geschähe, und überhaupt keine Absorption vorkomme.

Durch den Mittelpunkt von 1 legen wir senkrecht zur Axe des austretenden oder ankommenden Strahles eine Ebene, legen in diese ein rechtwinkliges Koordinatensystem, in welchem ein Punkt durch x_1 , y_1 ausgedrückt sei. In der Entfernung 1 legen wir eine der ersten Ebene parallele, und nehmen in dieser ein dem ersten paralleles Koordinatensystem an, in welchem ein Punkt durch x_3 , y_3 bezeichnet wurde. Endlich legen wir auch durch den Mittelpunkt der Fläche 2 eine zur Axe der austretenden oder auffallenden Strahlen senkrechte Ebene, nehmen in dieser ein rechtwinkliches Koordinatensystem an, dessen Anfangspunkt mit dem Mittelpunkte der Fläche zusammenfällt, und nennen einen Punkt desselben x_2 , y_2 . In der Entfernung 1 von dieser Fläche denken wir uns schließlich eine vierte Ebene, mit einem dem System 2 parallelen Koordinatennetze, dessen Anfangspunkt in der Axe des Strahlenbündels liegt. Ein Punkt dieser Ebene sei durch x_4 , y_4 ausgedrückt. Schließlich nehmen wir an, daß alle Koordinaten gegen die Einheit unendlich klein seien.

Geht nun von x_1 , y_1 ein Strahl nach x_2 , y_2 , so braucht er dazu die Zeit $T = f(x_1, y_1, x_2, y_2)$. Geht nun der betreffende Strahl durch die Punkte x_3 , y_3 und x_4 , y_4 , so wird die Zeit, unter welcher der Strahl von x_3 , y_3 nach x_4 , y_4 gelangt, sein:

$$T = \sqrt{1 + (x_1 - x_3)^2 + (y_1 - y_3)^2} - \sqrt{1 + (x_2 - x_4)^2 + (y_2 - y_4)^2}. \quad (22)$$

wenn die Fortpflanzungsgeschwindigkeit im leeren Raume = 1 gesetzt wird. Gesetzt, es wäre der Punkt x_3 , y_3 und x_4 , y_4 gegeben, so wären die Punkte (x_1, y_1) und (y_2, y_2) zu suchen. Dies geschieht mit Hilfe des Prinzips, daß die zum Durchlaufen des gesuchten Wegs verbrauchte Zeit ein Minimum sein muß. Mit Rücksicht auf die unendliche Kleinheit unserer Koordinaten giebt dies:

$$0 = \frac{\partial T}{\partial x_1} - (x_1 - x_3) \qquad 0 = \frac{\partial T}{\partial y_4} - (y_1 - y_3)$$

$$0 = \frac{\partial T}{\partial x_2} - (x_2 - x_4) \qquad 0 = \frac{\partial T}{\partial y_2} - (y_2 - y_4)$$

$$(23)$$

Die Flächenelemente $dx_1 dy_1$, $dx_2 dy_2 ... dx_4$, dy_4 sind unendlich klein gegen die selbst sehr kleinen Elemente 1 und 2. Die Intensität der Strahlen von der bezeichneten Wellenlänge und der gewählten Polarisationsrichtung, die von $dx_1 dy_4$ kommend durch $dx_3 dy_3$ gehen, ist $d\lambda I dx_4 dy_4 dx_3 dy_3$

da die Entfernung der Elemente gleich Eins angenommen wurde. Der Voraussetzung nach gelangt die Strahlenmenge ungeschwächt nach 2, und bildet ein Element von $K d\lambda$. Mithin ist K das Integral:

wobei die Grenzen für x_3 und y_3 aus den für diese Variabelen aufgestellten Gleichungen folgen, wenn x_1 und y_1 konstant sind und x_2 , y_2 alle Werte annehmen, die den Punkten der Projektion der Fläche 2 auf die Ebene der x_2 , y_2 entsprechen. Wie man sieht, kommt es bei der Substitution nur darauf an das Produkt $dx_3 dy_3$ durch die neuen Variabelen x_2 y_2 auszudrücken. Zuerst ist x_3 als konstant zu betrachten; das giebt:

$$0 = \frac{\partial x_3}{\partial x_2} dx_2 + \frac{\partial x_3}{\partial y_2} dy_2$$
$$dy_1 = \frac{\partial y_1}{\partial x_2} dx + \frac{\partial y_3}{\partial y_2} dy_2$$

Eliminiert man aus diesen Gleichungen dx, so kommt

$$dy_3 \frac{\partial x_3}{\partial x_2} = \left(\frac{\partial x_3}{\partial x_2} \frac{\partial y_3}{\partial y} - \frac{\partial x_3}{\partial y} \frac{\partial y_3}{\partial x_2}\right) dy$$

Bei der zweiten Integration ist y_2 konstant zu setzen, dahei ist

$$dx_3 = \frac{\partial x_3}{\partial x} dx_3$$

und man hat

$$dx_3 dy_3 = \left[\frac{\partial x_3}{\partial x_2} \frac{\partial y_3}{\partial y} - \frac{\partial x_3}{\partial y_2} \frac{\partial y_3}{\partial x_2} \right] dx_3 dy$$

ın das Integral einzufuhren

Die Integration ist dann nach x_1 u_4 über die Projektion der Flache 1 auszu-Da also x_3 und y_3 Funktionen von x_2 , y_2 sind, so hat man

$$\iint dx_3 dy_3 = \iint \left(\frac{\partial x_3}{\partial x_2} \frac{\partial y_3}{\partial y_2} - \frac{\partial x_3}{\partial y_3} \frac{\partial y_3}{\partial x} \right) dx dy$$
 (25a)

oder nach den Gleichungen für
$$x_3$$
, y_3

$$\iint dx_3 dy_3 = \iint \left(\frac{\partial^2 T}{\partial x_1} \frac{\partial^2 T}{\partial x_2} - \frac{\partial^2 T}{\partial y_1} \frac{\partial^2 T}{\partial y_2} - \frac{\partial^2 T}{\partial x_1} \frac{\partial^2 T}{\partial y_2} - \frac{\partial^2 T}{\partial x_2} \frac{\partial^2 T}{\partial y_2} \right) dx_2 dy_2 \tag{25b}$$

wober die Integration über die Flachenprojektion 2 auszudehnen ist endlich

$$K = I \iiint \left(\frac{\partial^2 T}{\partial x_1} \frac{\partial^2 T}{\partial x_2} - \frac{\partial^2 T}{\partial y_1} \frac{\partial^2 T}{\partial x_2} - \frac{\partial^2 T}{\partial x_1} \frac{\partial^2 T}{\partial y_2} \right) dx_1 dy_1 dx_2 dy_2$$
 (26)

die Integration über die Projektion der Flachen 1 und 2 genommen Behandelt man auf ahnliche Weise auch die Große K, und überlegt daß ein Strahl stets dieselbe Zeit gebraucht, in welcher Richtung er auch denselben Weg von 2 zu 1 durchlauft, so findet man fur K' denselben Ausdruck Die Vergleichung beider ergiebt dann

$$K' = K \tag{27}$$

B Es moge auf dem Wege des Lichtstrahles Schwachung stattfinden Grundlage des Beweises ist hier ein von Helmholtz gegebener Satz welcher nach der geringen von Kirchhoff vorgenommenen Bezeichnungsanderung so lautet , Ein Lichtstrahl gelange nich beliebig vielen Brechungen Reflektionen von dem Punkte 1 nach dem Punkte 2 In 1 lege man durch seine Richtung zwei beliebige auf einander senkrechte Ebenen a_1 und b_1 , nach denen seine Schwingungen zerlegt gedacht werden Zwei eben solche Ebenen a und b2 werden durch den Strahl in 2 gelegt Alsdann lasst sich folgendes beweisen. Wenn die Quantitat i nach der Ebene a, polarisierten Lichts von 1 in der Richtung des besprochenen Strahls ausgeht und davon die Quantitat A nach der Ebene a2 polarisierten Lichts in 2 ankommt, so wird ruckwarts, wenn die Quantitat i nach a_2 polarisierten Lichts von 2 ausgeht, dieselbe Quantitat k nach a_4 polarisierten Lichts, in 1 ankommen ' Dieser Satz folgt mit Notwendigkeit aus der Thatsache, dass ein Strahl der zwischen zwei Punkten dieselbe Bahn beschreibt,

¹ Physiol Opt S 169 I cipzig 1867

unabhängig von der Richtung dieselben Veränderungen erleidet. Es wird daher unter das obige Integral für den Hin- und Hergang nur der konstante Faktor $\gamma = \frac{k}{i}$ hinzukommen.

Eine Ausnahme kann der abgeleitete allgemein giltige Satz nur dann erfahren, wenn durch äußere, z.B. durch magnetische Ursachen eine Drehung der Polarisationsebene eintritt. Fluoreszenz kommt hier nicht in Betracht, da wir nur von Strahlen derselben Brechbarkeit gesprochen.

Der Satz läßt sich noch weiter verallgemeinern: Von dem Strahlenbündel, welches von 1 nach 2 geht, betrachten wir bei 2 den Teil, dessen Wellenlänge zwischen λ und $\lambda + d\lambda$ liegt, zerlegen ihn in zwei nach a_2 und b_2 polarisierte Komponenten, und nennen die Intensität der ersten Komponente $Hd\lambda$. Umgekehrt betrachten wir bei dem Strahlenbündel, welches von 2 nach 1 geht, bei 2 den Teil derselben Wellenlänge, zerlegen ihn in die zwei Komponenten, die nach a_2 und b_2 schwingen, und nennen $H'd\lambda$ die Intensität der ersten Komponente, die in 1 angekommen. Dann ist H=H'.

Der Beweis ergiebt sich aus dem vorhergehenden Satze, indem man das $Hd\lambda$ in zwei Teile zerlegt, deren einer K dieselbe Bedeutung hat wie oben, der andere aber L hervorgeht aus dem nach b_1 polarisierten Teile, so daß ist H=K+L, wobei wegen der aufeinander senkrechten Stellung der Schwingungen Interferenzerscheinungen nicht vorkommen können. Ähnlich zerlegt man $H'd\lambda=K'd\lambda+L'd\lambda$. Nach dem früheren Satze ist aber K=K' und L=L', mithin auch

$$H=H'$$
 , (28)

Aus diesem Satze ergiebt sich, wenn wir den schwarzen Körper C durch einen beliebigen Körper ersetzen, der absorbiert und durch Brechungen und Reflexionen die Strahlen nach verschiedenen Richtungen zerstreut, die Gleichheit der folgenden Intensitäten, welche wir wieder für Strahlen von der Wellenlänge λ und $\lambda + d\lambda$ annehmen. Von dem Strahlenbündel von 2 nach 1 betrachte man den Teil der beiden zu einander senkrechten Komponenten nach der Ebene a und nenne $M'd\lambda$ die Strahlenmenge, welche der Absorption durch C entgeht, also die schwarze Hülle trifft. Von den Strahlen, welche die Teile dieser Hülle dem Körper C zusenden, fallen einige durch die Öffnung 1 auf die Fläche 2; durch die Vermittelung des Körpers wird so ein Strahlenbündel erzeugt, welches durch die Öffnung 1 nach 2 geht. Die Komponente desselben nach a habe die Intensität $Md\lambda$; dann ist, wie oben benutzt wurde,

2. Grenzen des Kirchhoffschen Gesetzes.

Um nun die Bedeutung des Kirchhoffschen Absorptionsvermögens näher zu untersuchen, das nicht so einheitlich verstanden zu sein scheint, lassen wir die Voraussetzung einer unendlich geringen Reflexionskraft fallen. Zugleich nehmen wir aber an, daß die Hilfsplatte P, obwohl noch immer unendlich dünn, das Emissionsvermögen E', das Absorptionsvermögen A' besitze, und R' Bruchteile des auffallenden Lichtes reflektiere. Bei der früheren Bedeutung der Buchstaben sei endlich R das Reflexionsvermögen des Körpers C. In diesem Falle ist stets (1-R)A das wirklich absorbierte, (1-R)(1-A) das durchgelassene Licht, so daß stets ist:

$$1 = R + (1 - R)A + (1 - R)(1 - A) (30)$$

Bei der Annahme eines endlichen Reflexionsvermogens haben wit nun stets eine unendliche Anzahl von Reflexionen zwischen C und dei Platte P zu betrachten. Hillt also auf irgend einem Wege auf C die Warmemenge w, so wird absorbieit w(1-R)A und reflektiert wR. Trifft diese Warmemenge die Platte und den Spiegel 3, so kommt sie in der Große wR. R zuruck, wovon wiedel WR (1-R)A absorbiert und WR R reflektiert wird, usw. Die im Ganzen absorbierte Wirmemenge ist also

$$wA(1-R) + wA(1-R)RR + wA(1-R)R^2R^4 + m$$
 in inf

oder da ja A, R und R der Natur der Sache nach echte Bruche vorstellen

$$wA(1-R)\frac{1}{1-RR^{-2}}=w\mathfrak{A}$$

wo A Abkurzung halbei eingeführt wurde. Untersuchen wir nun die einzelnen Posten, welche Warmebeitrage in dem unveranderlichen System liefern

Ist erstlich die Offnung 3 durch ein Stuck eines absolut schwaizen Korpcis geschlossen, so ruhrt davon die (zwischen den Wellen λ und $\lambda + d\lambda$ liegende homogene) Warmemenge eR'M her Nach Entfernung dieser Flache und ihrer Substitution durch den schon vorher benutzten vollkommenen Hohlspiegel gelangt auf dem Wege von C nach P, 3. P. C die Warme ER'^2 , die nach unendlich vielen Reflexionen in dem Werte ER- $\mathfrak A$ von C absorbiert wird Von 4 kommt auf der Strecke 4, P, 3, P, C der Beitrag e(1-R)(1-A')R \mathfrak{A} , von der Hulle B, welche den Korper C unmittelbar umgiebt, rechnet sich einesteils durch Reflexion an C auf der Linie C, P, 3, P, C die Menge durch Hindurchgehen durch C und Ruckkehn auf demselben Wege e(1-R)(1-A)R-A Endlich ist auch noch die Warmemenge von 2 durch P nach (* zu betrachten, um welche C nach Anbringung des Hohlspiegels mehr erhalt, wenn an seiner Oberflache unendlich viele Reflexionen stattfinden Dieser Posten betrugt Endlich hefert die Platte P selbst die Warme F'RR' % M inchi e(1-A')(1-R)R "RX an C, wenn 3 durch den Hohlspiegel ersetzt ist, als wenn dort ein Stuck eines absolut schwarzen Korpers sich befindet, und auf dem Wege P, 3, P, C die Menge E R'M Soll das Gleichgewicht des Systems ungestort fortbestehen, so muss die zuerst erwahnte Warmemenge der Summe aller ubrigen gleich sein, d h es ist

$$\int\limits_{0}^{\infty}\!\!\!d\lambda \,\,\mathfrak{A}\left\{-eR'+ER\right. \\ \left.+eR-eR'^2-\epsilon R\,A'+\epsilon R\,^2A'+\epsilon RR\right. \\ \left.+\epsilon R\,^2AR+E'R'+F''RR'\right\} = 0$$

was sich auch so schreiben laßt

$$\int_{0}^{\infty} d\lambda \, \mathfrak{A} \left\{ [E - eA(1 - R)]R' + [E' - eA'(1 - R')](1 + RR') + cR'R(1 - R') \right\} = 0 \quad (31)$$

Ware das letzte Ghed cR'R(1-R') nicht vorhanden, so heßen sich durch den fruher benutzten ganz analoge Schlusse nachweisen, daß das Kirchhoffsche Gesetz

$$E = e A(1 - R) \tag{32}$$

sowohl fur den Korper C, wie fur die Platte P gilt, wenn man unter dem Kirchhoffschen Absorptionsvermogen die von der Reflexion befreite Absorption versteht. Dis Hinzutreten des letzten Gliedes, welches nur von der Reflexion des Koipers und der Platte abhangt, macht aber diese Schlußweise unmoglich, und fordert ganz entschieden die Abwesenheit einer merklichen Reflexionsfahigkeit des Korpeis C, was, wie mir dunkt Kiichhoff nicht genugend hervorhob

Da sich das Zusatzglied zwischen den Grenzen e und $\frac{eR}{4}$ bewegt, außerdem aber der konstante Faktor (früher mit ϱ bezeichnet) der Plattenreflexion recht klein gewählt werden kann, so wird praktisch der Wert des Zusatzgliedes wohl verschwindend klein sein müssen. Als theoretische Beschränkungen der Giltigkeit des Kirchhoffschen Gesetzes müssen wir also hervorheben:

Der Licht emittierende Körper muß gegen Strahlung chemisch indifferent sein; darf kein hohes Reflexionsvermögen besitzen;

darf nicht durch äußere Kräfte in seiner Polarisationsrichtung geändert werden. Wir werden bald Gelegenheit finden, den jetzt gefundenen Satz an spektroskopischen Versuchen zu besprechen.

3. Das Clausiussche Gesetz.

Das von Kirchhoff entdeckte Grundgesetz der Emission gilt für den Fall, daß die Strahlungen durchaus im absolut leeren Raum vor sich gehen. Ist dieses nicht der Fall, oder treten außerdem Strahlenkonzentrationen ein, so muß eine gesonderte Untersuchung angestellt werden, die wir hier ganz nach Clausius wiedergeben. Sie war gegen eine Abhandlung von Rankine zur Verteidigung des zweiten Hauptsatzes der mechanischen Wärmetheorie abgefaßt, und braucht sich unbeschadet der Allgemeinheit der Resultate bloß auf homogene unpolarisierte Strahlen eines absolut schwarzen Körpers zu beziehen.

A. Die Kirchhoffschen Formeln.

Es seien zwei Flächen s_1 und s_2 als Oberflächen absolut schwarzer Körper von gleicher Temperatur gegeben, und auf ihnen die Elemente ds_1 und ds_2 zur Betrachtung ausgewählt. Ist nun das Medium zwischen beiden Elementen gleichförmig oder veränderlich, immer läßt sich vollkommene Reziprozität der gegenseitigen Zustrahlung nachweisen, wenn nur die vorkommende Fortpflanzung, die Reflexionen und Brechungen ohne Absorption vor sich gehen. Dies Resultat ist schon von Kirchhoff gefunden, und soll hier kurz nur mit geringen Änderungen der Bezeichnung und der Wahl des Koordinatensystems angeführt werden.

Sind zwei Punkte gegeben, so kann von den unendlich vielen Strahlen, welche der eine Punkt aussendet, selbst dann nur eine endliche Zahl derselben zum anderen Punkte gelangen, wenn Reflexionen und Brechungen vorkommen; der Weg eines jeden solchen Strahls, den man gesondert betrachten kann, ist dadurch bestimmt, daß die Zeit, welche der Strahl auf diesem Wege gebraucht, verglichen mit allen andern benachbarten Wegen zwischen denselben Punkten, ein Minimum sein muß. Dieses Minimum ist durch die Lage der beiden Punkte bestimmt, und soll nach Kirchhoff mit T bezeichnet werden.

Wir legen nun durch die Elemente ds_1 und ds_2 je eine Tangentialebene, und betrachten die Elemente ds_1 und ds_2 als Elemente dieser Ebenen. In jeder Ebene führen wir ein beliebiges rechtwinkliges Koordinatensystem ein, das in der einen Ebene

¹ Pogg. Ann. CXXI. p. 1.

mit x_1 , y_1 , in der underen mit x, y_2 bezeichnet werden moge. Die Zeit T ist ils eine Funktion der vier Koordinaten zu betrachten. Unter diesen Voraussetzungen ist die Warmemenge, welche das Element ds_1 dem Elemente ds wahrend der Zeiteinheit zustrahlt, das durch (26) gegebene und nun mit geruden d bezeichnete Differential

$$\frac{e_1}{\pi} \left(\frac{d^2 T}{dx_1 dx} - \frac{d^2 T}{dy_1 dy} - \frac{d^2 T}{dx_1 dy_2} - \frac{d^2 T}{dy_1 dx_2} \right) ds_1 ds \tag{33}$$

Hierin bedeutet π die Ludolfische Zahl, e_1 die Starke der Emission der Fliche s_1 im Elemente ds_1 , e_1ds_1 ist also die ganze vom Flachenelemente ds_1 wihrend der Zeiteinheit ausgestrahlte Warmemenge

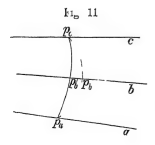
Soll nun die Strahlung von ds_1 nach ds_4 bestimmt werden, so hit min nur ϵ , an Stelle von e_1 zu setzen, alles übrige bleibt als symmetrische Funktion der beiden Elemente ungeandert, da ja auch die Zeit dieselbe ist, in welcher Richtung nuch der Strahl den Weg zwischen den beiden Punkten zurücklegt. Strahlen ilso die Flachen bei gleicher Temperatur gleich viel Warme aus, ist demnach $\epsilon_4 = e_2$, so ist auch die gegenseitige Zustrahlung zwischen den beiden Elementen ds_4 und ds_5 vollkommen gleich

Dieser Fall gilt wie hervorgehoben, für das Zusammentresten einer endlichen Anzahl von Strahlen. Werden alle Strahlen des einen Punktes in einen andern Punkt vereint, wo sie also allgemein einen Kegelwinkel einnehmen, so ist die Reziprozitut der Zustrahlung a priori nicht klar. Zwei solche Punkte, deren jeder das (optische) Bild des anderen ist, nennt man konjugierte Brennpunkte. Gilt dies von allen Punkten zweier Flachen, so nennt man die eine das Bild der anderen. Für diesen Fall der Strahlenkonzentration ist dei Kirchhoffsche Ausdruck nicht unmittelbar anwendbur Denn ist s das Bild von s_1 , so vereinigen sich alle Strahlen, welche ein in der Fluche s_1 gelegener Punlt p_1 innerhalb eines gewissen Zeitraumes aussendet in einem einzigen Punkte p der Fluche s. Sind also die Koordinaten a_1 , a_1 des Punktes a_1 gegeben so sind a_2 , a_2 nicht mehr willkunlich, sondern schon mitbestimmt, und ebenso umgekehrt.

Em Differential quotient von der kom $\frac{d I'}{dx_1 dx_2}$, worm ber der Differentiation nuch x_1 die Variabelen y_1, x, y als konstant vor iusgesetzt werden, bei der Differentiation nuch x_2 aber y_2, x_1, y_1 als konstant betrachtet werden, kunn demnach keine reelle Große von endlichem Werte sein

Wir mussen uns daher nich einem inderen Ausdrucke umsehen, und stellen zu dem Ende einige Betrachtungen an, ihnlich jenen, welche Kinchhoff zu seinem Ausdrucke geführt haben

B Bestimmung zusammengehöriger Punkte und zusammengehöriger Flächen elemente in drei von den Strahlen durchschnittenen Ebenen



Gleichungen zwischen den Koordinaten der Schnittpunkte

Es seien (Fig 11) droi Ebenen a, b, c gegeben, von denen b zwischen a und c hege. In jeder hege em rechtwinkliges Koordinatensystem, a, y, die durch die Indizes a, b, c unterschieden werden mogen. Geht nun von einem Punkte p_a ein Strahl zu dem gegebenen Punkte p_b , so hat man zur Bestimmung des Strahlenweges die Bedingung, daß die Zeit, welche der Strahl auf diesem Wege braucht, unter

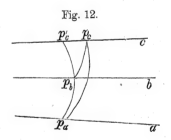
den Zeiten, welche er auf allen andern nahe liegenden Wegen gebrauchen würde, ein Minimum ist. Dieses Minimum, welches mit T_{ab} bezeichnet sei, ist demnach eine Funktion der Koordinaten der beiden Punkte p_a und p_b . Ebenso definieren wir die Minima T_{ac} und T_{bc} .

Da nun ein Strahl, welcher durch zwei Ebenen geht, im allgemeinen auch die dritte Ebene schneidet, so haben wir für jeden Strahl drei Durchschnittspunkte, die in solcher Beziehung zu einander stehen, daß durch zwei derselben der dritte schon mitbestimmt ist. Die darauf Bezug habenden Gleichungen lassen sich leicht ableiten.

Wir nehmen zu dem Ende zunächst an, die Punkte p_a , p_v seien im Vorhinein gegeben, während der Punkt, wo der Strahl die Zwischenebene schneidet, gesucht werden soll. Es sei dieser Punkt zum Unterschiede von andern in der Ebene b liegenden Punkten mit p_b' bezeichnet. Wir wählen zunächst einen beliebigen Strahl $p_v p_b$ und $p_a p_b$, der geradlinig oder gekrümmt sein kann, je nachdem das Medium homogen ist, oder aber sich optisch veränderlich dicht erweist. Die Zeiten der beiden Hilfsstrahlen sind T_{ab} und T_{bv} und die Summe derselben hängt nur von der Lage des Punktes p_b ab, wenn p_a , p_v schon im Vorhinein gegeben sind. Unter allen Werten, welche diese Summe annehmen kann, je nachdem man p_b verrückt, giebt es nur ein Minimum, welches eintritt, wenn der Punkt p_b mit p_b' zusammenfällt. Man hat also zur Bestimmung der Koordinaten x_b , y_b die Bedingungsgleichungen:

Ohne Rücksicht auf die Art, wie diese Gleichungen gewonnen werden, kann man nun sagen, daß sie zwei Relationen zwischen den sechs Koordinaten der drei betrachteten Punkte darstellen.

Nun nehmen wir an, die Punkte p_a und p_b (Fig. 12) seien im Vorhinein gegeben, dagegen p'_c , wo der Strahl die Ebene c trifft, noch unbekannt. Wir unterscheiden ihn auch diesmal von andern in der Ebene c gelegenen Punkten p_c . Wir ziehen wieder die Hilfsstrahlen $p_a p_c$, $p_b p_c$, bilden die Zeit derselben $T_{ac} - T_{bc}$, und finden, daß dieselbe nur von der Lage des in der Ebene c gewählten Punktes p_c abhängt. Für den direkten Strahl $p_u p'_c$ gilt die leicht zu übersehende Bedingung:



$$T_{ac} < T_{ab} + T_{bc}$$

und demnach ist auch

$$T_{ac} - T_{bc} < T_{ab}$$

Die Differenz der Zeiten der Hilfsstrahlen ist also im allgemeinen kleiner als deren Wert für den direkten Strahl. Fällt also p_c mit p'_c zusammen, so muß die Zeitdifferenz ein Maximum werden Dies giebt ähnlich wie früher zur Bestimmung von x_b , y_c die Gleichungen:

$$\frac{d(T_{uv} - T_{hv})}{dx_v} = 0, \frac{d(T_{uv} - T_{hv})}{dy_v} = 0 (35)$$

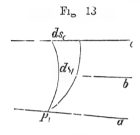
Nimmt man endlich noch an, die Punkte p_b und p_v seien im Voraus gegeben, dagegen p_a noch unbekannt, so erhält man einfach durch Vertauschung der Buchstaben:

$$\frac{d(T_{aa} - T_{al})}{dx_{a}} = 0, \frac{d(T_{aa} - T_{al})}{dy_{a}} = 0$$
(36)

Zwischen den drei Punkten haben wir somit drei Paar Gleichungen cihalten, und min kann einen berechnen, wenn die beiden andern gegeben sind, oder illgemeiner von den sechs Koordinaten lassen sich zwei bestimmen, wenn vier derselben be kannt sind

C Verhaltnis zusammengehoriger Flichenelemente

Werden aus einem Punkte p_a (Fig. 13) der Ebenc a Strahlen nich den vorschiedenen Punkten eines Flachenelementes ds_b der Ebene b gezogen, so schneiden diese nach c verlangert in dieser Fbone wieder ein unendlich kleines Flachenelement heraus, welches ds_b heißen moge. Es soll nun dies Verhaltnis der beiden Flachen elemente bestimmt werden



Bekannt sind die Koordinaten x_a , y_a des Punktes p_a , und willkurlich konnen angenommen werden die Koordinaten x_l , y_b des Elementes ds_b Damit ist dann zugleich nach dem fruheren die Lage des Elementes ds_b mitbestimmt, und x_b und y_b konnen als Funktionen von x_b , y_b aufgefast werden, wenn p_a festgehalten wird. Wir wahlen als Form des Elementes ds_b ein Rechteck dx_b dy_b und erhalten dann für ds_b im illgemeinen ein Parallelegramm. Wir bestimmen nun die Große desselben. Die Linge der Seite, welche der Seite dx_l des Rechteckes der Fibenc b ent-

spricht, heiße λ , und die Winkel, welche diese Seite mit den Koordinstenaxen der ι und y_{ι} bilden, (λx_{ι}) (λy_{ι}) Dann ist

$$\lambda \cos(\lambda x_i) = \frac{dx}{dx_b} dx_l \quad \lambda \cos(\lambda y_i) - \frac{dy_i}{dx_l} dx_b \tag{37}$$

Ist die andere Seite des Parallelegramms μ , thie Winkel mit den Koordinaten ixen ($u\lambda$) and (μy_i), so hat man gleicherweise

$$\mu\cos(\mu x_{\epsilon}) = \frac{dx_{\epsilon}}{dy_{b}}dy_{b}, \ \mu\cos(uy_{\epsilon}) - \frac{dy}{dy_{b}}dy_{b} \tag{38}$$

Bilden weiter die Seiten λ und μ den Winkel $(\lambda\mu)$, so kann man schreiben

$$\cos(\lambda \mu) = \cos(\lambda x_{i}) \cos(\mu x_{i}) + \cos(\lambda y_{i}) \cos(\mu y_{i})$$

$$= \left| \frac{dx}{dx_{i}} \frac{dx}{dy_{b}} + \frac{dy_{i}}{dx_{i}} \frac{dy_{i}}{dy_{b}} \right| \frac{dx_{b}}{\lambda \mu}$$
(39)

Der Flacheninhilt des Parallelegramms ds, ist nun

$$ds_{\ell} = \lambda \mu \sin \left(\lambda \mu\right) = \sqrt{\lambda^{2} \mu} - \lambda \mu^{2} \cos^{2}\left(\lambda \mu\right) \tag{10}$$

Aus den fruheren Gleichungen folgt mit Rucksicht auf

$$\cos (\lambda x_{c}) + \cos^{2}(\lambda y_{c}) = 1$$

$$\lambda = \left[\left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} + \left(\frac{dy_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} \right] dx_{b},$$

$$\mu^{2} = \left[\left(\frac{dx_{c}}{dy_{b}} \right) + \left(\frac{dy}{dy_{b}} \right)^{2} \right] dy_{b}$$
(11)

Damit wird

$$\lambda^{2}\mu^{2} - \lambda^{2}\mu^{2} \cos^{2}(\lambda\mu) = \left[\left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dx_{c}}{dy_{b}} \right)^{2} + \left(\frac{dy_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} + \left(\frac{dy_{c}}{dy_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} \right] + \left(\frac{dy_{c}}{dy_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} + \left(\frac{dy_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} + \left(\frac{dy_{c}}{dy_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dx_{c}}{dy_{b}} \right)^{2} + 2 \frac{dx_{c}}{dx_{b}} \frac{dy_{c}}{dy_{b}} \frac{dy_{c}}{dx_{b}} \frac{dy_{c}}{dy_{b}} + \left(\frac{dy_{c}}{dx_{b}} \right)^{2} \left(\frac{dy_{c}}{dy_{b}} \right)^{2} dx_{b}^{2} \cdot dy_{b}^{2} \cdot d$$

und also:

$$ds_c = (v \cdot n) \cdot \left[\frac{dx_c}{dx_b} \frac{dy_c}{dy_b} - \frac{dx_c}{dy_b} \frac{dy_c}{dx_b} \right] ds_b \quad . \quad . \quad . \quad (43)$$

wo die beigefügten Buchstaben (valor numericus) andeuten, dass nur die positive Wurzel genommen werden soll.

Es handelt sich jetzt nur noch darum, die Abhängigkeit der Koordinaten x_c , y_c von x_b , y_b auszudrücken. Zu dem Ende benutzen wir die erste der gefundenen Gleichungen (34), und differenzieren sie nach x_b und y_b . Dabei ist zu bedenken, daß jede der Größen T von den drei Paaren der Koordinaten a, b, c zwei Paare enthält, welche durch die Indizes angegeben sind, und daß x_c und y_c , wie schon erwähnt, als Funktionen von x_b und y_b anzusehen sind, während x_a und y_a als Konstante zu betrachten sind. Dies giebt die folgenden vier Gleichungen:

$$\frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dx_{b}^{2}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dx_{b} \cdot dx_{c}} \cdot \frac{dx_{c}}{dx_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dx_{b} \cdot dy_{c}} \cdot \frac{dy_{c}}{dx_{b}} = 0$$

$$\frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dx_{b} \cdot dy_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dx_{b} \cdot dx_{c}} \cdot \frac{dx_{c}}{dy_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dx_{b} \cdot dy_{c}} \cdot \frac{dy_{c}}{dy_{b}} = 0$$

$$\frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dx_{b} \cdot dy_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dy_{b} \cdot dx_{c}} \cdot \frac{dx_{c}}{dx_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dy_{b} \cdot dy_{c}} \cdot \frac{dy_{c}}{dy_{b}} = 0$$

$$\frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dy_{b}^{2}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dy_{b} \cdot dx_{c}} \cdot \frac{dx_{c}}{dy_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dy_{b} \cdot dy_{c}} \cdot \frac{dy_{c}}{dy_{b}} = 0$$

$$\frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dy_{b}^{2}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dy_{b} \cdot dx_{c}} \cdot \frac{dx_{c}}{dy_{b}} + \frac{d^{2}T_{bc}}{dy_{b} \cdot dy_{c}} \cdot \frac{dy_{c}}{dy_{b}} = 0$$

Bestimmt man aus diesen die Differentialquotienten $\frac{dx_c}{dx_b}$, $\frac{dy_c}{dx_b}$, $\frac{dy_c}{dy_b}$, $\frac{dy_c}{dy_b}$ und substituiert sie in die Gleichung für ds_c , so erhält man die gesuchte Beziehung zwischen den beiden Flächenelementen. Zu dem Zwecke bilden wir die Determinanten:

Frementian. Lit defin Zwecke bilden wir die Determinanten:
$$A = (v.n) \begin{vmatrix} d^{2}T_{bc} & d^{2}T_{bc} & d^{2}T_{bc} & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}.dx_{c} & dy_{b}.dx_{c} \end{vmatrix}$$

$$E_{1} \left(\frac{dx_{c}}{dx_{b}}\right) = (v.n) \begin{vmatrix} d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}^{2} & dy_{b}.dx_{c} & dx_{b}.dy_{b} & dx_{b}.dy_{b} \end{vmatrix}$$

$$E_{2} \left(\frac{dy_{c}}{dx_{b}}\right) = (v.n) \begin{vmatrix} d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}^{2} & dy_{b}.dy_{c} & dx_{b}.dy_{b} & dx_{b}.dy_{b} \end{vmatrix}$$

$$E_{3} \left(\frac{dx_{c}}{dy_{b}}\right) = (v.n) \begin{vmatrix} d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}.dy_{b} & dy_{b}.dx_{c} & dy_{b}^{2} & dy_{b}^{2} & dx_{b}.dx_{c} \end{vmatrix}$$

$$E_{4} \left(\frac{dy_{c}}{dy_{b}}\right) = (v.n) \begin{vmatrix} d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} & d^{2}T_{bc} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}.dy_{b} & dy_{b}.dy_{c} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}.dy_{b} & dy_{b}.dy_{c} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}.dy_{b} & dy_{b}.dy_{c} & d^{2}(T_{ab} + T_{bc}) & d^{2}T_{bc} \\ dx_{b}.dy_{c} & dy_{b}.dy_{c} & dy_{b}^{2} & dx_{b}.dy_{c} \end{vmatrix}$$

Dann ist:

$$\frac{ds_c}{ds_b} = (v \cdot n) \left[\frac{E_1}{A} \cdot \frac{E_4}{A} - \frac{E_3}{A} \cdot \frac{E_2}{A} \right] \cdot \dots \quad (46)$$

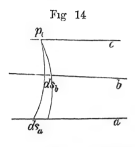
und wenn man noch setzt:

$$E = A^{-1} \left\{ E_1 E_4 - E_3 E \right\}$$

$$= (v \ n) \left[\frac{d \cdot (T_{ab} + I_{li})}{dx_l^2} \right] \frac{d \left(T_{ab} + I_{bi} \right)}{dy_b^2} - \left(\frac{d \left(I_{al} + I_{bi} \right)}{dx_l dy_b} \right) \right]$$
(47)

wird einfach

$$\frac{ds_c}{ds_b} = \frac{E}{A} \tag{48}$$

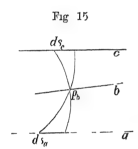


Ware nun in der Ebene c (Fig 14) ein bestimmter Punkt p_c gegeben, und zu dem Flachenelement ds_l der Fbene ware das entsprechende ds_n dei Ebene a zu suchen, so kann dies einfach durch Vertruschung der Buchstaben a und c geschehen, da b eine unveranderte Rolle spielt Dadurch andert sich L nicht, und an Stelle von A tritt eine analoge Determinante

$$C = (v \ n) \left| \frac{d^{9} I_{al}}{dx_{a} \ dx_{b}} \quad \frac{d \ T_{al}}{dy_{a} \ dy_{l}} - \frac{d^{2} T_{ab}}{dx_{c} \ dy_{l}} \quad \frac{d^{2} T_{ab}}{dy_{a} \ dx_{l}} \right|$$
(49)

Man erhalt so emfach

$$\frac{ds_a}{ds_b} = \frac{I'}{C'} \tag{50}$$



Wild endlich angenommen (Fig 15), es sei in der Ebene b ein bestimmter Punkt gegeben, p_c , sowie in a irgend ein Flachenelement ds_a , von dessen einzelnen Punkten durch p_b hindurch Strahlen nuch c gelegt werden, wo sie wiederum dus entsprechende Flachenelement ds_c herausschneiden, so finden wir das Verhaltnis beider Elemente, indem wir beachten, daß die Determinanten A, C, E resp den Ebenen c, a, b angehoren Ganz analog wie für (48) und (50) finden wir drittens auch

$$\frac{ds_{c}}{ds_{u}} = \frac{C}{A} \tag{51}$$

Die beiden in diesem Falle zusummengehorigen Flachenelemente verhalten sich gerade so, als ob zunachst in der Ebene b ein Element ds_b gegeben ware, und man in den Ebenen a und c einen Ausgangspunkt der Strahlen wahlte, und dann jedesmal in der dritten Ebene das entsprechende Element herstellte

Gerade wie wir mit der ersten der Grenzgleichungen verfahren, laßt sich dies auch mit den übrigen zwei Paaren bewerkstelligen, wodurch wir stets zu drei Großen analog den A, C und E geführt werden, durch welche sich die Verhaltnisse der Flachenelemente ausdrucken lassen. Unter den so erhaltenen neun Großen kommen aber je zwei dreimal vor, so daß sich die Zahl der verschiedenen auf sechs belauft. Wir finden diese Großen leicht durch Permutation der Indizes

$$A = (v \ n) \begin{bmatrix} \frac{d^2 T_{bc}}{dx_b} & \frac{d^2 T_{bc}}{dy_b} & \frac{d^2 T_{bc}}{dx_b} & \frac{d^2 T_{bc}}{dy_b} & \frac{d^2 T_{bc}}{dy_b} \\ B = (v \ n) \begin{bmatrix} \frac{d^2 T_{ac}}{dx_a} & \frac{d^2 T_{ac}}{dy_a} & \frac{d^2 T_{ac}}{dy_a} & \frac{d^2 T_{ac}}{dx_a} & \frac{d^2 T_{ac}}{dy_a} & \frac{d^2 T_{ac}}{dy_a} \end{bmatrix}$$

$$C = (v \ n) \begin{bmatrix} \frac{d}{dx_a} & \frac{d^2 T_{ab}}{dx_a} & \frac{d^2 T_{ab}}{dy_a} & \frac{d^2 T_{ab}}{dx_a} & \frac{d^2 T_{ab}}{dy_a} & \frac{d^2 T_{ab}}{dy_a} & \frac{d^2 T_{ab}}{dy_a} \end{bmatrix}$$

$$(52)$$

$$D = (v.n) \left\{ \frac{d^{2}(T_{ac} - T_{ab})}{dx_{a}^{2}} \cdot \frac{d^{2}(T_{ac} - T_{ab})}{dy_{a}^{2}} - \left[\frac{d^{2}(T_{ac} - T_{ab})}{dx_{a} \cdot dy_{a}} \right]^{2} \right\}$$

$$E = (v.n) \left\{ \frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dx_{b}^{2}} \cdot \frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dy_{b}^{2}} - \left[\frac{d^{2}(T_{ab} + T_{bc})}{dx_{b} \cdot dy_{b}} \right]^{2} \right\}$$

$$F = (v.n) \left\{ \frac{d^{2}(T_{ac} - T_{bc})}{dx_{c}^{2}} \cdot \frac{d^{2}(T_{ac} - T_{bc})}{dy_{c}^{2}} - \left[\frac{d^{2}(T_{ac} - T_{bc})}{dx_{c} \cdot dy_{c}} \right]^{2} \right\}$$

Mit Hilfe dieser sechs Größen lassen sich die Verhältnisse der Flächenebene wie folgt ausdrücken:

$$\frac{ds_c}{ds_b} = \frac{E}{A} = \frac{A}{F} = \frac{C}{B}$$

$$\frac{ds_b}{ds_a} = \frac{C}{E} = \frac{B}{A} = \frac{D}{C}$$

$$\frac{ds_a}{ds_c} = \frac{A}{C} = \frac{F}{B} = \frac{B}{D}$$
(53)

Die drei Horizontalreihen beziehen sich auf die Fälle, wo entweder in der Ebene α oder c oder b ein bestimmter Punkt angenommen ist, durch den die Strahlen gehen müssen. Die Vertikalreihen sind stets aus einem der Minimumgleichungssysteme und zwar der Reihe nach aus dem ersten, zweiten und dritten abgeleitet.

Zwischen den sechs Gleichungen bestehen übrigens noch folgende Gleichungen,

die sich aus dem obigen ergeben:

$$D = \frac{BC}{A}, E = \frac{CA}{B}, F = \frac{AB}{C}, A^2 = EF, B^2 = FD, C^2 = DE$$
 (54)

Mit diesen sechs Größen wollen wir nun weiter rechnen, und werden in jedem Falle diejenigen anwenden, welche der Rechnung am geeignetsten einzufügen ist.

D. Bestimmung der gegenseitigen Zustrahlung.

Nach den vorhergegangenen Entwickelungen können wir nun den Fall untersuchen, auf welchen sich der Kirchhoffsche Ausdruck bezieht, indem wir die gegenseitige Wärmezustrahlung zweier Flächenelemente bestimmen, wenn jeder Punkt des einen Elementes von jedem Punkte des andern einen und nur einen, oder höchstens eine beschränkte Anzahl von einzelnen Strahlen, die man gesondert betrachten kann, erhält. Ein anderer Fall, durch Brechung und Reflexion verursacht, wäre der, daß in einem Punkte des einen Elementes eine sehr große Zahl von einzelnen Strahlen kondensiert würde.

Sind in den Ebenen a und c die beiden Elemente ds_a und ds_c gegeben, so wollen wir zuerst die Wärme bestimmen, welche dem Elemente ds_c von dem Elemente ds_a zugesendet wird. Zu dem Ende denken wir uns die Ebene b parallel zu der Ebene a gelegt in solch kleinem Abstande a, daß bei jedem von a nach a gehenden Strahl das zwischen den Ebenen a und a gelegene Stück als geradlinig angesehen werden darf, und ebenso die geringe Schichte a des durchlaufenen Mediums als homogen. Das von einem Punkte des Elementes a nach a gehende Strahlenbüschel schneidet aus a das Element a heraus, dessen Größe dargestellt werden kann durch:

Die Große ℓ' list sich in dem ingenommenen Lille wegen der besonderen Lige der Liene b recht eint üch insdrucken. Es ser wie es auch von Krichhoft pe chehen ist dis Koordmittensystem in b so gewihlt dif es dem Koordmittensystem in der parallelen Liene a vollkommen entspricht. Es sollen namlich die Anfangspunkte beider Systeme in der auf beiden Ebenen Senkrechten liegen und die Axen einfinder parallel verlaufen. Dann ist der Abstand zweier in den beiden Lienen liegender Punkte mit den Koordmitten e_i , y_i und r_i , y_i gegeben durch die Gleichung.

$$I = \{0, 1(i_{\ell} - \ell), 1(y_{\ell} - y_{\ell})\} \tag{56}$$

Ist nun die Lortpflanzungspeichwindigkeit des Strahles in der Nahe der Ebene zu eine halt man zur die Zeit welche der Strahl ebraucht um den Weitzu durchlaufen einfach

di ji dis Medium homozen idsoi, kon tint, und i ils geradhin betrachtet werden sollte. Demgemids lidst sich der Ausdruck von C so schreiben

$$(-(i-n)\frac{1}{i},\begin{pmatrix} d_1 & d_2 & d_2 & d_3 \\ d_{i_1}d_{i_2}d_{i_3}dy_i & d_{i_1}dy_i & d_{i_2}dy_i \\ d_{i_3}dy_i & d_{i_3}dy_i \end{pmatrix}$$
(84)

Setzt man hierm fur z einen Wert so kommt

$$C = (i \mid n) \frac{1}{i} \frac{\alpha}{i}$$

$$C = (i \mid n) \frac{1}{i} \frac{\alpha}{i}$$

Hierdurch seht die Gleichun (99) über in

$$d = i - \frac{i^4}{6} \ln d \tag{39}$$

Lit endlich der Winkel welchen die von einem Punkte des Flemenfe d, suszehende nie alleh ehmale. Stribbenbundel mit der auf dem Flemente errichteten Normalen bildet mit ϑ bezeichnet, so ist

und nem kum deher der vorigen Gleichung nich die folgende Lorm geben

$$d = \frac{r}{\cos r} \frac{r}{R} dr \tag{61}$$

Jetzt konnen wir auch leicht die Warmemenge bestimmen, welche dis Element d_2 von ds_a einelt. Von jedem Punkte des Element, geht ein unendlich schmides Strüben bundel aus de sen Kegeloffnungen als konstant inzuschen sind. Die Große der Kegeloffnung wird gemet en durch die Große und Lage des Prichenelemente d_2 in welchem der Kegel die Elben d_3 einendet. Um sie geometrisch au zudrücken denken wir un um den Ausstrüblung punkt mit dem Radius g eine Kugel geschligen umerhalb deren wir die Lortpflanzung der Strüblen als gerichting betrachten durch i Ist dem d_3 das Elachenelement, in welchem die e Kugelfliche von dem Strüblenkegel geschnitten wird, so stellt der Bruch $\frac{da}{g^2}$ die Offmung de Kegels dar. Die nun das Elachenelement ds_3 von der Spatze des Kegels um s entiernt i it, und die mit d_3 errichtete Normale welche

mit der auf ds, errichteten parallel ist, mit dem unendlich dünnen Strahlenbündel den Winkel 9 bildet, so ist:

Setzt man hierin den für ds, gefundenen Ausdruck (61) so erhält man:

Es kommt nun darauf an, zu bestimmen, wie viel Wärme das Element ds., durch jenes auf der Kugelfläche bestimmte Element $d\sigma$ sendet. Diese Wärmemenge ist erstens proportional der Größe des ausstrahlenden Elementes dsa, ferner proportional der Größe der Kegelöffnung $\frac{d\sigma}{\sigma^2}$, und endlich nach dem Emissionsgesetze, proportional dem Kosinus des Winkels 9, welchen der unendlich schmale Strahlenkegel mit der Normale bildet. Man hat also, wenn noch ε ein von der Temperatur des Flächenelements abhängiger Faktor ist:

 $\varepsilon \cos \theta \frac{d\sigma}{\sigma^2} ds_a$

Zur Bestimmung des Faktors ε haben wir die Bedingung, daß die ganze von ds_u ausgestrahlte Wärmemenge, also die der ganzen über der Ebene a befindlichen Halbkugel zugestrahlte Wärmemenge gleich dem Produkte eadsa sein muß, worin ea die Stärke der Emission der Fläche a an der Stelle des Elementes dsa bedeutet. Man hat also die Gleichung:

das Integral über die Halbkugel ausgedehnt. Daraus folgt:

 $arepsilon \pi = e_a \qquad \ldots \qquad \ldots$ Es ist demnach die von ds_a durch $d\sigma$ gesandte Wärmemenge:

$$\frac{e_a}{\pi}\cos\vartheta\frac{d\sigma}{\varrho^2}ds_a$$

Setzt man statt $\frac{d\sigma}{\sigma^2}$ den obigen (63) Wert, so erhält man die Wärmemenge, welche ds_c Diese ist also: von dsa durch Zustrahlung erhält.

In ganz derselben Weise erhält man auch die Wärmemenge, welche dsa von ds_c durch Strahlung bekommt. Ist e_c die Größe der Emission der Ebene c an der Stelle, wo das Element ds_v liegt, und v_v die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Strahlen in der Nähe von ds, so hat man:

E. Abhängigkeit der Ausstrahlung von dem umgebenden Medium.

Die abgeleiteten Ausdrücke für die gegenseitig zugestrahlten Wärmemengen sind gleich jenen, welche schon Kirchhoff gefunden. Da dieser Forscher aber als Medium den leeren Raum betrachtete, so fehlen die Fortpflanzungsgeschwindigkeiten, welche in diesem Falle der Einheit gleich sind. Vergleichen wir nun die gewonnenen Resultate so ergicht sich, das die Warmemenge welche das Element ds. dem Elemente ds zustrahlt sich zu derjemgen welche das Element ds. zusendet verhalt wie

$$t_1 - t_2$$
 (67)

Herm liegt nun eine interessante Phatsache. Die Große der Emission eines absolut achwarzen Korpers handt also außer von der Wellenlunge nicht nur von der Emperatur ab sondern auch von dem Medium, im welchem die Ausstrahlung vor sich geht. Denn waren selbst her verschiedenen Medien, über deichen Temperaturen die Emissionen gleich, also e. e., so wurden die einander zugestrahlten Warmemengen meht gleich sem sondern sich verhalten wie e., zu e... Zwei Korper im verschiedenen Medien wurden also nicht ihre Temperaturen auszugleichen suchen, sondern der eine wurde den indern auf eine höhere Temperatur erwarmen, als er selbst hat. Die diese Folgerung über dem zweiten Haupssatze der Warmetheorie, wonach Warme nicht von solbst von einem kalteren Korper in einen warmeren über ichen kum, widerspricht, so muß man unnehmen, das zwischen zwei vollkommen sehwaizen und gleich temperierten Felichenelementen die zegenseiten Zustrahlung gleich ist, und setzen

$$(1)$$
 (1)

Luhrt man Brechungsindizies ein, so kann man diese Gleichung nuch so schreiben

$$\ell, n = \ell, n,$$
 (68b)

Die Emision vollkommen schwitzer Korper verhalt sich bei gleicher Temperatur und Wellenlan e wie inmgekehrt die Quadrate der Fortpffanzungsgeschwindigkeiten in den umgebenden Mitteln oder duckt wie die Quadrate ihrer Brechungskoeffizienten

Durch diese Gesetz ist zugleich die Notwendigkeit gegeben, bei Striblungen nich die Medium zu berücksichtigen, owie die Mo, lichkeit dieser Berücksichtigung

Lalst man nun die Wellenlin e varneien – o alt zwar im jede derselben das dem abgeleiteten analoge Greetz in welchem jedoch noder i al. Funktion der Wellen lange zu betriehten ist. Im Spektrum kann ach dio ganz verindern, wenn der ausstrahlende Korper in ein anderes Medium gesetzt wird.

Will man endlich statt der vollkommen schwarzen Korper auch Korper von anderer Natur betrachten so muts man tatt der Limisson einen Bruch welcher die Emission dis Zahler und den Absorption-koreffizient al Neimer hat in die Lormeln ein führen und erhalt dann für die en Bruch ent prechende Beziehungen, wie für die Emission allem Ber dieser Verallgemeinerung ist jedoch auch auf den Emifuls der Strahlungsrichtung, auf die Emission und Absorption zu sehten

Wendet man auf diesen allgemeineren Fall den schon bei der Ableitung des Kirchhoftschen Gesetzes besprochenen Helmholtzschen Satz in so wird min leicht einschen konnen daß die Absorption rigend eines Korpers von dem umgebenden Medium unsbhängter ein nusse daß also in der Gleichung

$$\frac{F}{4} v^{j} = \frac{I'}{A'} v^{j}, \tag{69}$$

1 A' und I e. I' e. sem muis, wie dies auch Versuche von Quintus Teilius! bestatigen. Man kann also ginz allgemein sigen. Die Emission eine Korpers ist direkt proportional dem Quadrate des Brechungsindex des umgebenden Mediums.

¹ Wullner, Experimentalphy ik III Bd pr. 4. 1 apr. 1.

4. Zöllners Folgerungen aus dem Kirchhoffschen Gesetze.

Die Fruchtbarkeit des Kirchhoffschen Gesetzes zeigt sich schon nach einer kleinen an demselben vorgenommenen Veränderung, da man in dieser Form eine Menge von Spektralerscheinungen erklären kann.

a) Wir nennen E_{λ} eine homogene Lichtmenge von der Wellenlänge λ , welche von der Flächeneinheit einer ebenen leuchtenden Gasschicht von einheitlicher Dicke ausgestrahlt wird, und A_{λ} die von dieser Schicht absorbierte Lichtmenge von derselben Wellenlänge.

Hat man z. B. m solcher Schichten, so berechnet man deren Absorptionskoeffizient recht leicht. Die erste Schichte emittiert E_{λ} ; die zweite ebensoviel. Wegen der Absorption in der ersten Schichte tritt aber nach außen nur $E_{\lambda}(1-A_{\lambda})$. Nach der zweiten Schichte ist auch E_{λ} der dritten Schichte zu $E_{\lambda}(1-A_{\lambda})$ geworden; wegen Absorption in der ersten Schichte tritt aber nur noch $E_{\lambda}(1-A_{\lambda})(1-A_{\lambda})$ aus. Man sieht leicht, wie das fortgesetzt werden muß. Die Emission der r-ten Schichte beträgt nach dem Durchgange durch die erste Schichte nur noch $E_{\lambda}(1-A_{\lambda})^{r-1}$. Das gesamte emittierte Licht ist also:

$$E_{\lambda m} = E_{\lambda} \sum_{n=1}^{m} (1 - A_{\lambda})^{n-1} = E_{\lambda} \frac{1 - (1 - A_{\lambda})^{m}}{A_{\lambda}}$$

Sind also m solcher Schichten hintereinander befindlich, so ist die Menge $E_{\lambda m}$ des von der Flächeneinheit senkrecht ausgestrahlten Lichtes dieser vielfachen Schichte:

$$E_{\lambda m} = \frac{1 - (1 - A_{\lambda})^m}{A_1} E_{\lambda} \qquad (70)$$

Für eine unendlich benachbarte Wellenlänge seien diese beiden Größen durch E_{λ_1} und A_{λ_1} bezeichnet. Setzt man nun $\frac{E_{\lambda}}{A_{\lambda}} = e_{\lambda}$, $\frac{E_{\lambda_1}}{A_{\lambda_1}} = e_{\lambda_1}$, so erhält man für das Helligkeitsverhältnis der beiden benachbarten Spektralregionen:

$$\frac{E_{\lambda m}}{E_{\lambda_1 m}} = \frac{[1 - (1 - A_{\lambda})^m] e_{\lambda}}{[1 - (1 - A_{\lambda_1})^m] e_{\lambda_1}}$$
 (71)

Die Größe e ist nun gerade die bekannte Kirchhoffsche Funktion der Wellenlänge und Temperatur, welche nach Kirchhoff die folgenden Eigenschaften besitzt:

Sie ist unabhängig von der Natur des Stoffes und ändert sich bei konstanter Temperatur stetig mit der Wellenlänge bis zu demjenigen Werte der letzteren, für welche sie verschwindet, so daß sie weder auffallende Maxima noch Minima besitzt

Sind also in einem Spektrum Diskontinuitäten vorhanden, so können diese für dieselbe Wellenlänge nicht in dessen Emissionsfunktion stecken.

Mit Hilfe dieses Satzes schließt Kirchhoff theoretisch auf die Möglichkeit der Umkehrung der diskontinuierlichen Spektra, und da dieser Schluß durch die Beobachtung bestätigt wird, so kann darin umgekehrt ein Beweis für die Realität der erwähnten Eigenschaften der Funktion e gesucht werden.

Es folgt daraus, daß sich $\frac{e\lambda}{e_{\lambda_1}}$ bei sehr nahe gleichem λ_1 und λ der Einheit nähert; da weiter A_{λ} und A_{λ_1} stets echte Brüche sind, so wird auch

Wissenschaftl. Abhandl. IV. p. 208.

$$\frac{I_{j,m}}{I_{j_1,m}} = \frac{\epsilon_{\lambda}}{\epsilon_{j_1}}$$

wenn entweder 1, 1, 1 oder $m \stackrel{I_{j_1 n}}{\sim} \text{wird}$ D is horist

Dis Helligkeit werhaltens zweier benichbarten Stellen des di kontinuerhehen Spektrums nimmt bei Vermehrung der leuchtenden Schichten oder bei Vergroßerundes Absorptionskocffizienten derselben Schichte stetig bis zu demjenigen Werte ib welcher für dieselbe Wellenlunge und dieselbe Temperatur dem kontinuierlichen Spektrum emes absolut schwarzen Korpers entspricht

Diese Abridium des Helligkeitsverhaltnisses zweier unmittelbar beruchbarter Spektralstellen bei gleichzeitiger Zunahme ihrer Helligkeit muß sich dem Auge notwendig zuerst ils eine Verbreiterun, der betreffenden Linie durch abnehmende Scharfe ihrer Rander und denn illmeihlich ils beginnende Kontinuitet des genzen Spektrumbemerkbu muhan

b) Was nun von der Dicke der Schichten gesagt wurde gilt unter sonst gleichen Umständen wen in von der Dichte der Schichte. Denn die Absorption hangt nur von der Anzahl der vom Lichtstrable getroffenen Molekeln ab. Bezaht sich also f gleichzeitig auf die Linheit der Dichte o so kann man auch schreiben

worms folgt. Bei steisendem Drucke findet eine Verbreiterung der Spektrallingen statt welche illmiddich in die Kontinuitit des Spektrums übergeht

Di nun bei fe ten und flusign Koipein, I schi viel, golser ist ils bei Gasen, so erkliet wheven all the des fontiminations Spektrum dieser dichteren Korper

Sind die betriehteten Spektralstellen nicht beniehbart, sondern sogar weit von einender entfernt – o bleibt ihr Helligkeitsverhaltnis nach (72) noch immerhin eine Lunktion des Druckes oder der Dichte

Um die se Verheltin is eine mein Berspiele klanderzulegen, setzen wir tin eine Spektral line 1, 0400 for thre numittelbare time bune die egen 4, 000 tim benach 1 für weiter getrennte, etwa für die Lingen C bute Spektraliegionen ist weiter and P des Wasserstoffe achmen with in $\frac{\epsilon_{i}}{\epsilon_{L}} = 0.2$ is walrend with die obigen Werte dor Absorptionskorffizienten der Lintichheit halber beibehalten

Unter die en Annahmen findet man für wachsende Werte der Dichtigkeiten tolgende Reihen des Helligkeitsverhaltinsses der betrachteten Spektralregionen

Hells leit vahalfni e ine Spektium bei ver chiedenem Dineke

Benechberte Leib		ta tremste. Leit		
	L_{ka}		$I_{(in)}$	
0	$L_{\ell_1 a}$	ŧ;	$F_{\ell_1 \sigma}$	
1	20.0	1	5 (10)	
10	133	10	3 3 3	
3 ()	1 >)()	1.13	
1(10)	<u>د د</u>	100	() (, ,	
200	1.6	200	0.10	
300	1 3	300	0.32	
100	1.2	100	() ()	
5(11)	1 1	Tyl H)	0.28	

Im ersteren Falle wäre also für den Wert $\sigma=1$ die untersuchte Spektrallinie 20 mal so hell, als ihre unmittelbare Umgebung, und würde daher dem Auge als scharfe helle Linie sich darstellen. Bei einer 500 mal größeren Dichte würde sich dagegen die Helligkeit der Linie zu der des Hintergrundes verhalten, wie 11 zu 10, so daß sie erbreitert und an den Rändern verwaschen erscheinen müßte.

Der zweite Fall zeigt, daß verschiedene Teile des Spektrums durch Vergrößerung der Dichte ihr Helligkeitsverhältnis umkehren können. Bei der Dichte 1 ist nämlich die Linie von der Wellenlänge λ 5 mal heller, als jene von der Länge λ_1 . Bei der 50 fachen Verdichtung sind beide fast gleich hell, bei 500 facher schon diese 4 mal so hell als jene.

Nimmt die Dichtigkeit stetig bis 0 ab, so nähert sich das Helligkeitsverhältnis dem Grenzwerte:

$$\left(\frac{E_{\lambda\sigma}}{E_{\lambda_1\sigma}}\right)_{\sigma=0} = \frac{e_{\lambda} \operatorname{lgnat} (1 - A_{\lambda})}{e_{\lambda_1} \operatorname{lgnat} (1 - A_{\lambda_1})} \cdot (73)$$

Setzt man für benachbarte Spektralregionen den Wert $\frac{e_{\lambda}}{e_{\lambda_1}} = 1$, so wird für das erstere Beispiel die Lage der Helligkeitsasymptote 20.8, also nur noch wenig verschieden von dem schon bei $\sigma = 1$ erlangten Werte.

e) Wir befassen uns nun mit den Veränderungen der Helligkeit derselben Linie bei verschiedenem Drucke aber konstanter Temperatur. Wir hatten für eine Linie von der Wellenlänge λ bei der Dichte σ :

$$E_{\lambda\sigma} = \left[1 - (1 - A_{\lambda})^{\sigma}\right] \frac{E_{\lambda}}{A_{\lambda}}$$

Es verschwindet demnach $E_{\lambda\sigma}$ für $\sigma=0$, und erreicht den Maximalwert $E_{\lambda\sigma}=\frac{E_{\lambda}}{A_{\lambda}}$ für $\sigma=\infty$.

Für einen gegebenen Wert der Temperatur und der Dichte wird $E_{\lambda\sigma}$ für irgend ein λ ein absolutes Maximum sein: Es wird unter den verschiedenen hellen Linien eines Spektrums eine die hellste sein müssen, da sowohl A_{λ} als $\frac{E_{\lambda}}{A_{\lambda}}$ Funktionen der Wellenlänge sind. Berücksichtigt man nun, daß $E_{\lambda\sigma}$, unter eine gewisse, durch die Empfindlichkeit unseres Auges gegebene Helligkeitsgrenze herabgesunken, für unsern Eindruck verlöscht, so folgt der Satz:

Wird bei konstanter Temperatur die Dichtigkeit eines glühenden Gases stetig vermindert, so wird auch die Zahl der Linien seines Spektrums vermindert, und schließlich das ganze Spektrum im allgemeinen auf nur eine Linie reduziert werden, deren Lage von der Temperatur und Qualität des Gases abhängt.

Als Bestätigung dieses Satzes führen wir die Beobachtungen Lockyers und Franklands an, welchen es gelang, das Hydrogen- und Nitrogen-Spektrum auf eine einzige Linie zu reduzieren.

Aus einem derart reduzierten Spektrum darf man aber durchaus keinen Schluß auf die Temperatur ziehen, da ja bei jeder Temperatur eine Dichte existiert, welche dasselbe Phänomen hervorbringt. Umgekehrt kann auch die Kontinuität eines Spektrums

¹ Proc. of the R. Society No. 112.

micht ohne weiteres als Grundlage einer Dichteschatzung dienen, da ja bei der außeisten Verdunnung eine hinreichend dieke Schichte dieselbe Eischemung heivorruft

Immer lasst sich abei eine Grenze uigeben unter welcher die Lemperatur eines gluhenden Gases mit diskontinuierlichem Spektrum nicht liegen kann

Der Maximalwert von $E_{2\sigma}$ ist namheh jene Helligkeit, welche es fur die gleiche Temperatur und Wellenlunge der absolut schwarzen Korper — unabhangig von seinen ubrigen Eigenschaften besitzt

Gehen wir nun wieder zu dem Ausdrucke in (72) zuruck, den wir wieder für unendlich benachb iste Wellenlangen gelten lissen. Setzt min dinn wieder $\frac{i_{\lambda}}{i_{\lambda_1}}$ -1, so hangt bei konstinter Dichte das Helligkeitsverhaltnis zweier benachb ister Spektrülstellen nur von den Werten des Absorptionsvermogens ib. Diese Weite konnen nun bei veranderlicher Lemper itur für dieselbe Wellenlange ihnliche Miximi und Minimi hilben wie sie diese für veranderliche Wellenlangen bei konstanter Temper itur in der Thit zeigen. Es kann ilso das Verhaltnis $\frac{E_{\lambda\sigma}}{E_{\lambda_1\sigma}}$ lediglich durch Temperaturver inderungen großer oder kleiner ils 1 werden. Hieraus folgt, daß sich die Helligkeitsverhaltnisse zweier benachbarter Spektralstellen durch Temper iturveranderungen umkehren konnen, so daß an die Stelle des früheren Maximums ein Minimum tritt

Wir ersehen daraus die Verschiedenheit der Wirkungsweise von Druck und Lemperatur Wahrend durch den Druck ein bestehender Intensitätsunterschied zum Verschwinden gebracht werden kann, bewirkt die Verinderung der Temperatur sog in eine Umkehrung der bestehenden Verhaltnisse

Ist also die Verschiedenheit zweier Spektra desselben glübenden Gases eine solche, dals für urgend eine Wollenlange dem Maximum des einen Spektrums ein Minimum des andern entspricht, so mussen die den beiden Spektren zugehörigen Temperaturen verschieden sein

d) In almlicher Weise, wie Krichhoff empirisch auf die Kontinuitat der Funktion e bei Verinderung der Wellenlange und bei konstinter Temperatur schließt laßt sich auch auf die Kontinuitit jener Funktion bei konstanter Wellenlange aber veranderlicher Temperatur schließen

Bezuglich der zuerst erwihnten Kontinuitit bemerkt Kirchhoff

Fur eine konstinte l'emperatur undert sich die Funktion e kontinuierlich mit der Wellenlange, so lange diese nur nicht denjenigen Wert erhalt, bei dem für jene Temperatur ezu verschwinden beginnt. Die Richtigkeit dieser Behauptung kann mit schließen ius der Kontinuitat des Spektrums eines gluhenden Platindrahtes, sobild man annimmt, daß das Absorptionsvermogen dieses Korpers eine kontinuierliche Funktion der Wellenlange der mittallenden Strahlen ist

Es beruht dieser Schluss dar mi, dass das Spektrum schwarzer undurchsichtiger gluhender Korper unserm Auge die Gesamtheit allen den verschiedenen Weiten der Wellenlange zugehörigen Funktionswerte von ein naumlicher Nebenemanderlage darbietet, wie sie der bestimmten Temperatur des gluhenden Korpers entsprechen. Ware nun die Starke des physiologischen Eindruckes, mit welcher die verschiedenen Werte von ein einem Spektrum mit unser Schsonium einwirken, nicht ebenfalls eine Funktion der Wellenlange, oder mit andern Worten, konnten wir vormssetzen, dass das physiologisch bestimmte Intensitätsverhaltnis zweier verschiedener Leile des Spektrums gleich

dem mechanischen sei, so würde der Gang der Funktion e bei Veränderung der Wellenlänge einfach durch die photometrisch bestimmte Intensitätskurve eines gegebenen Spektrums bei konstanter Temperatur des glühenden Körpers aufgefast werden können. Obschon nun eine solche Darstellung aus dem angeführten Umstande nicht möglich ist, und die Natur der physiologischen Funktion, nach welcher sich der optische Eindruck eines homogenen Strahles bei konstanter lebendiger Kraft mit der Wellenlänge ändert, unbekannt ist, so läst sich doch auch von dieser Funktion behaupten, das sie notwendig eine kontinuierliche sein müsse.

Denn wäre dies nicht der Fall, so könnten die Spektra undurchsichtiger glühender Körper auf unser Sensorium nur dann einen kontinuierlichen Eindruck machen, wenn die physiologische Funktion in einer solchen Weise diskontinuierlich wäre, daß stets ein Maximalwert in der einen Funktion durch einen Minimalwert in der andern kompensiert würde. Da nun aber die Annahme einer solchen Beziehung zwischen den glühenden Körpern und unserer Empfindung offenbar eine absurde wäre, so folgt aus der Kontinuität der Spektra undurchsichtiger glühender Körper ebensowohl die Kontinuität der Funktion e als diejenige der physiologischen Funktion der Intensität des Reizes in seiner Abhängigkeit von der Wellenlänge.

Da nun nach allen unseren Erfahrungen die Intensität des Spektrums mit wachsender Temperatur zunimmt, so gilt dasselbe auch für die Emissionsfunktion, und es folgt hieraus, daß bei hohen Temperaturen auch das Absorptionsvermögen größer sein wird.

Aus diesem Umstande ergeben sich einige interessante Folgerungen für die Verwandlung eines diskontinuierlichen Spektrums in ein kontinuierliches. Betrachtet man nämlich, Gleichung (72), die Intensitätsverhältnisse benachbarter Spektralregionen, für welche $\frac{e_{\lambda}}{e_{\lambda_1}}$ sich der Grenze Eins nähert, so werden diese um so rascher dem Werte 1 zustreben, je größer A_{λ} und $A_{\lambda'}$ gesetzt werden. Wie wir früher sahen, ist aber die Annäherung an diesen Grenzwert identisch mit der Verbreiterung der betreffenden Spektralstelle und darauf folgender Kontinuität des Spektrums. Ist wie früher $A_{\lambda} = 0.100$ und $A_{\lambda'} = 0.005$, so verringert sich das Intensitätsverhältnis bei Erhöhung des Druckes von $\sigma = 1$ bis $\sigma = 500$ von dem Werte 20.0 bis auf 1.1. Setzt man aber jetzt beide Werte des Absorptionsvermögens fünfmal größer, also $A_{\lambda} = 0.500$, $A_{\lambda'} = 0.025$, so erhält man folgende Reihe der Intensitätsverhältnisse für verschiedene Drücke:

	$A_{\lambda} = 0.500$	$A_{\lambda} = 0.100$
σ	$A_{\lambda'} = 0.025$	$A_{\lambda} = 0.005$
1	20.0	20.0
10	4.5	13.3
20	2.5	9.2
40	1.6	5.3
80	1,1	3.0

Es erreicht also hier das Intensitätsverhältnis bei ursprünglich gleicher Größe jenen geringen Wert 1.1 schon bei einem Drucke, der über 6 mal kleiner als derjenige

Der Begriff "kontinuierlich" ist hier, wie schon eingangs erwähnt wurde, stets in spektralem Sinne zu verstehen — bedeutet also die Abwesenheit stark hervortretender Maxima oder Minima eines Strahlenkomplexes.

ist, der bei niedrigen Werten des Absorptionsvermogens für dieses Intensitatsverhaltnis erforderlich ist

Diese Resultate konnen in den folgenden Satzen ausgesprochen werden

Das Intensitatsverhaltnis zweier benachbartei Stellen eines Spektrums andert sich um so schnellei mit der Dichtigkeit, je großer das Absorptionsvermogen an den betreffenden Stellen ist

Und weiter mit Beiucksichtigung des für höhere Temperaturen großeren Wertes der Absorption

Ein diskontinuierliches Spektrum verwandelt sich durch Steigerung dei Dichtigkeit um so schneller in ein kontinuierliches, je hoher die Temperatur des gluhenden Gases ist

Man enmnert sich, daß die Wasserstofflinie H_{β} sehr leicht und energisch auf Druckanderungen reagiert und wird daher auf die große Absorptionsvermogen des Hydrogens für diese Wellenlange schließen

Aus dem zweiten Satze folgt, daß ein gluhendes Gas bei konstanter Dichtigkeit durch genugende Erhohung der Temperatur in den spektralkontinuierlichen Zustand übergeführt werden kann. Diese letzte Folgerung wird auch durch die Erschrung gestutzt

e) Die bisher gewonnenen Schlusse lassen sich sogleich auf Formunderungen der Linien übertragen, die bei der Anwendung des Dopplerschen Prinzips von Bedeutung werden konnen. Ist numlich die Absorptionsvermogen zu beiden Seiten einen Linie nicht gleich, so wird eine durch Dichtigkeitsanderungen erzeugte Erbreiterung der Linien schneller auf der Seite des großeren Absorptionsvermogens eintreten, und die Sache den Anschein gewinnen, als ob die ganze Linie gegen diese Seite verschoben ware. Das heißt

Die Mitte einer durch Diuckerhohung verbieiteiten Linie eileidet eine Verschiebung nach derjenigen Seite des Spektrums, zur welcher die großeien Werte des Absorptionsvermogens des gluhenden Gusch liegen

Man hat sich daher wohl zu huten, die Verschiebungen der Mitten ungleich breiter Limen desselben Stoffes bei Vergleichung verschiedenei Lichtquellen notwendig als eine Folge des Doppleischen Prinzipes zu betrachten. Diese Verschiebung infolge der Verbreiterung der Linien laßt sich sehen an den Nationalmien nachweisen

Wir wollen nun noch einige Worte über die Umkehrung der Linien selbst sagen. Di die Funktion ein Bezug auf ihre Variabelen stetig ist, und keine suffallende Maxima und Minima besitzt, so folgt, daß die Emission und Absorption zugleich Maxima oder Minima besitzen. Fine von irgend einem Kolper besonders kraftig emittierte Strahlengattung wird von demselben auch vorzugsweise absorbiert.

Ware nun E die Emission eines homogenen Strahles eines gluhenden Gases, A dessen Absorption, ebenso E' die Emission eines desselbe durchdringenden Strahles derselben Wellenlunge, so ware die resultierende Intensitat

$$I = E - E (1 - A)$$

also kleiner als E in dem Fille, diss E < E'A oder, diss $F' > \epsilon$, we such die Emission des absolut schwarzen Korpers inf die Lemperatur des absoluterenden Gases bezieht Die Bedingung für die Umkehrung eines Spektiums ist also, diss die Temperatur des emittierenden Korpers hoher sei, als die des absoluterenden

Stellt man nun die beiden Gesetze E=cA und E=c(1-R)A gegenuber, so folgt, die sich eine Linie desto leichter umkehren laßt, je großer ihr Absorptionsvermogen

ist, dass sich die Spektra stark reflektierender Körper schwerer umkehren lassen müssen, als man dies aus dem Kirchhoffschen Satze erschlösse. Oder mit anderen Worten: Alle Linien, welche mit den vorwiegenden Strahlen der Körpersarbe des glühenden Stoffes nahezu gleiche Wellenlänge besitzen, lassen sich schwerer umkehren, als man nach dem Kirchhoffschen Gesetze erwarten sollte. Es ist sehr wahrscheinlich, dass die Hartnäckigkeit, mit welcher manche Linien einiger Stoffe sich jedem Umkehrungsversuche widersetzen, in dem erwähnten Umstande begründet ist.

5. Über die universelle spektralanalytische Bedeutung des Clausiusschen Gesetzes.

Das Kirchhoffsche Gesetz ist, trotzdem es durch den Ausspruch der Gleichberechtigung und Analogie der Emissions- und Absorptionsspektra den eigentlichen Grund der Spektralanalyse als Wissenschaft gelegt hat, nicht im Stande, uns irgend welche Aufschlüsse analytischer Natur über die in ihm enthaltenen Funktionen zu geben, und gewiß wird nicht bestritten werden, daß Wüllner und insbesondere Zöllner alles aus ihm gezogen, was aus ihm theoretisch überhaupt gefolgert werden konnte. Anders ist es mit dem Clausiusschen Gesetze. Nicht daß dasselbe etwa direkte Maßbestimmungen erlaubte, aber es setzt doch die noch unbekannte Emissionsfunktion in bekannte Beziehungen zu der Wellenlänge und den Eigenschaften des Mediums, und gestattet dadurch stets die Aufstellung von Funktionalgleichungen für die Emissionsfunktion. Wir wollen gleich einige dieser allgemeinen Beziehungen näher ins Auge fassen.

Es sei die Emissionsfunktion gegeben in der Form:

wo λ die Wellenlänge, $z_1 \dots z_n$ aber von den Eigenschaften der Materie und teilweise oder ganz auch von der Temperatur abhängige Größen vorstellen mögen. Es kann nun dargethan werden, daß für einen beliebigen Körper die Zahl der Größen z wenigstens zwei beträgt, und daß diese Parameter der Funktion nicht stets in derselben Weise verbunden mit einander vorkommen, also nicht auf einmal eliminierbar sind.

Angenommen, sie wären dies; dann müßten sie stets in der konstanten Verbindung

in der Funktion E vorkommen. Wendet man nun die in

übergangene Gleichung auf zwei Medien an, deren zweites in Bezug auf das erste den Brechungsindex n habe, so wäre $E_n = E'n^2$ und $\lambda_n = \frac{\lambda}{n}$; man hätte also die Gleichung

welche für alle Körper und alle Medien giltig ist. Differenzierte man nun nach ζ , um auf einen (physikalisch) unendlich benachbarten Körper zu übergehen — wobei natürlich die Wellenlänge unverändert bleibt, so könnte man aus dieser und der gewonnenen Differentialgleichung ζ eliminieren, und erhielte so eine Gleichung von der Form

welche die von stofflichen Verschiedenheiten unabhangige ielutive Dispersionsgleichung der beiden Medien darstellt. Eine solche Gleichung besteht abei nach allen unseren Erfahrungen nicht, die Pramisse war falsch z_1, z_2, \ldots, z_n sind mindestens zwei nicht stets in derselben Verbindung wiederkehrende Großen. Wir lieben somit schon eine Bedingung für die aufzustellende Emissionsgleichung gewonnen

Um einen anderen Fall zu haben, denken wir uns wieder die Emissionsgleichung in dei Form (74) gegeben Man kann behaupten, das jede Emissionsgleichung mit

einer Refraktionsformel identisch sei, und umgekehrt

Um zunachst die Bedeutung der Großen z_1 λ_n , welche bei dem Übergunge zu einem anderen Medium notwendig ist kennen zu lernen, schreiben wir die Gleichung (74) für r Specialwerte der Wellenlangen λ_1 λ_r und der zugehorigen Intensitaten L_1 L_r auf, eliminieren aus den r Gleichungen die r Großen ω_1 ω_n und substituieren sie in die gegebene, welche darauf die Form annimmt

$$L = F(\lambda, \lambda_1, \lambda_2, \lambda_1, L_2, L_2) \tag{79}$$

und noch immer die Emissionsfunktion darstellt. Wendet man nun diese Gleichung für zwei Media, dei en relativer Index wieder n sein mag, an, so kommt wie früher

$$F\left(\frac{\lambda}{n}, \frac{\lambda_1}{n_1}, \frac{\lambda}{n_2}, \frac{\lambda_1}{n_1}, L_1 n_1, L n - L_1 n_1^2\right) = n^2 F(\lambda, \lambda_1, \lambda - \lambda, L_1, L - L_1)$$
(80)

und diese Gleichung stellt nach n aufgelost ganz allgemein eine Dispersionsgleichung vor, wenn nur aus dem Endresultate die Intensititen der Strahlung ausfüllen, oder doch nur in dem geringen Maße stehen bleiben, welches nach den neuesten Experiment iluntersuchungen von II Ebert betreffs dei Unabhangigkeit von Intensität und Wellenlange noch als zulassig erachtet werden darf

Versuchen wir nun zuch umgekehrt, ob es moglich ist zus dei explizit gegebenen

Dispersions gleichung
$$n = \varphi(\lambda)$$
 (81)

welche als die nach n iufgeloste (80) zu betrachten ist, die zu Grunde liegende Spektrulgleichung herzuleiten. Differenziert man zu diesem Zwecke (80) nach n, um auf ein anderes Medium überzugehen, womit naturlich auch alle Konstanten n_1 , n, n_r sich andern, und eisetzt man die Differentialquotienten $\frac{\partial n_r}{\partial n}$ aus der vorstehenden Dispersionsgleichung, so erhalt man die folgende Differentialgleichung

$$0 = 1 + \frac{1}{2} \frac{\lambda}{F} \frac{\partial F}{\partial \left(\frac{\lambda}{n}\right)} + \frac{1}{2} \sum_{i}^{\lambda} \frac{\lambda_{i}}{F} \frac{\partial F}{\partial \left(\frac{\lambda_{i}}{n_{i}}\right)} \frac{1}{\frac{\partial \varphi}{\partial n_{i}}} - \sum_{i}^{\lambda} \frac{L_{i}}{F} \frac{\partial F}{\partial (L_{i} n_{i})} \frac{1}{\frac{\partial \varphi}{\partial n_{i}}}$$
(82)

aus welcher sich F als Funktion der Variabelen $\frac{\lambda}{n}$, $\frac{\lambda_1}{n_1}$ L_1n_i bestimmen laßt. Setzt man darauf n=1, d h geht man auf das ursprungliche Medium zuruck, so erhalt man das Emissionsgesetz

Wir werden dasselbe jedoch nicht auf dem erwahnten Wege ableiten, sondern denselben Gedankengang befolgen, den wir bei der Aufstellung desselben, als in eine Verbindung des Clausiusschen Gesetzes mit der Spektralanalyse noch gu nicht gedacht wurde, einschlugen Jedenfalls hatte die Ableitung aus uigend einem Dispersionsgesetze

Wied Ann 1887 No 11 p 378

den Nachteil, daß alle jene Hypothesen, welche diesem zu Grunde liegen, auch in jenem steckten.

Eine weitere und wie uns scheint nicht unwichtige Anwendung dieses so überaus fruchtbaren Gesetzes steht für die Wärmetheorie zu erwarten. Diese Anwendung, die wir noch zu anderer Gelegenheit werden geben müssen, liegt uns jetzt noch ferne — doch muß auf den Gedankengang, der später zur Bestimmung von Parameterbeziehungen benutzt werden soll, näher eingegangen werden.

Leistet ein Körper bei Wärmezufuhr keine äußere Arbeit, so verwandelt sich die ganze zugeführte Wärme in innere Energie. Es kann nun die Frage gestellt werden: Unter welchen Bedingungen ist das Verhältnis der Energievermehrung zur zugeführten Wärme, das bekanntlich dem mechanischen Äquivalente gleich ist, konstant für alle Körper? Bestimmt man den Zustand des Körpers — wie wir später thun werden, durch seine Spektralelemente, so erhält man offenbar zwischen deren Konstanten von Stoffbeschaffenheiten unabhängige Beziehungen, wie deren eine etwa das Drapersche Gesetz vorstellt.

I. Theorie der kontinuierlichen Spektra.

6. Die Spektralgleichung.¹

Indem wir nun die Entwickelung der expliziten Emissionsfunktion, die wir im folgenden stets mit L bezeichnen und als Spektralgleichung charakterisieren wollen, vornehmen, sei es gestattet, noch einmal kurz die allgemeinsten notwendigen Erfordernisse dieser Gleichung aufzuschreiben. Diese sind zum Teil Erfahrungssätze, zum Teil theoretisch, und lauten:

I. Die Intensität des kontinuierlichen Spektrums ist eine (im beschränkten spektralanalytischen Sinne) kontinuierliche Funktion der Wellenlänge und der Temperatur.

Bei wachsender Temperatur wächst auch die Intensität; je kleiner die Wellenlänge, desto höher muß die Temperatur ansteigen, um einen gegebenen Grad der Intensität hervorzubringen.

Alle Körper beginnen nahezu bei derselben Temperatur Strahlen derselben Wellenlänge zu emittieren, so zwar, dass zuerst die intensivsten Strahlen merklich werden, worauf sich das Spektrum rascher gegen die brechbarere als gegen die minder brechbare Seite entwickelt; umgekehrt: Alle Körper haben nahezu dieselbe Temperatur, wenn ihre Spektra durch dieselbe Wellenlänge begrenzt sind.

II. An den Grenzen des Spektrums ($\lambda = 0$, und $\lambda = \infty$) nähert sich die Intensität dem Werte Null. Die Emission der Körper verhält sich wie die Quadrate der Brechungsindizes der umgebenden Medien.

Die Spektralgleichung enthält mindestens zwei von einander unabhängige und nicht stetig in derselben Weise verknüpft wiederkehrende Parameter.

¹ Mit den vorangehenden nötigen Entwickelungen der Schwingungsgleichungen vorgelegt der Königl. ungar. Akad. d. Wissensch. am 19. Okt. 1885 vom Ehrenmitgl. N. v. Konkoly.

v. Kövesligethy, Grundzüge e. theoret. Spektralanalyse.

Als spektroskopische Elemente der Schwingungen betrachten wir die Wollenlange und die lebendige Kraft, die fortan in spektralem Sinne (objektive) Intensität genannt werden soll. Von der Polarisationsrichtung als primarem Elemente sehen wir auf Grund der Ergebnisse (I, 186, 187) sowie des Kirchhoffschen Gesetzes ab

Fur die Intensitat der inneren Schwingungen eines nach der Daltonschen Atomistik konstruierten Korpers fanden wir unter (I 188b) die Gleichung

$$L = \frac{9}{4} \left[m_1 \sum B' \sigma'^2 + m \sum \mathfrak{A} \ \sigma'' + \varkappa \, m \sum \frac{\mathfrak{B}}{M} \ \sigma'' - 2\varkappa' m \sum \frac{\mathfrak{AB}}{M'} \ \sigma \sigma \ \right]$$

wo B die Amplitude der Korperteilchen, $\mathfrak A$ und $\mathfrak B$ die freie und erregte Amplitude des Athers bezeichnet σ , σ sind die entsprechenden Schwingungszahlen, m_1 und m die Massen Die letzte Summe sollte über alle Glieder, für welche $\sigma = \sigma$, ausgedehnt werden

Diese Gleichung wollen wir vereinfachen indem wir zunachst die neben den Amplituden stehenden Extinktionsfaktoren e^{I-St} und e^{I-St} , die von der Zeit und der Entfernung der Wellenfliche vom Erregungspunkte abhungen, weglassen Da namlich dies Spektrum durch fortdauerde Erregung des Korpers erzeugt wird, so zeigt es inneihilb endlicher Zeiten keine Schwachung, und was den Einfluß der Distanz anbelangt, so kann dieser leicht getrennt in Rechnung gezogen werden

Die Große der Amplitude ist bis jetzt noch ganzlich unbestimmt B wurdt willkurlich angenommen, und $\mathfrak A, \mathfrak B$ traten als Integrationskonstanten auf Sie lußt sich aber durch Einfuhrung einer Kontinuitatsbedingung bestimmen welche ihre Erklarung durchaus in der atomistischen Hypothese findet Früher wollen wir uns jedoch noch eine Anschauung über den Zusammenhang des Athers mit den Korperteilchen bilden

Das kontinuierliche Spel trum besteht unseren Gleichungen nach aus der Übereinanderlagerung zweier Spektra, welche bezuglich den Schwingungen der Molekeln und der Atherteilehen entspiechen Waren nun beide vollkommen von einander unabhangig, die ware die Ausdehnung des einen wesentlich verschieden von der des andern, so mußte bei behebiger Temperatur wenigstens einmal eine Unterbrechung der Kontinuitat im Spektrum eintreten, was nicht der Fall ist. Wir schließen daraus, daß eine gewisse Athermenge konstant den Molekeln anhaftet, und mit ihnen isochron schwingt, und daß weiter der freie Ather, welcher die Molekuluraume durchdringt, nur ein so schwaches Spektrum ließeit, welches neben dem ersteren verschwindet. Und in der That wahrend die Oszillationsgeschwindigkeiten in beiden Fallen von derselben Großenordnung sind, ist die Masse des freien Athers verschwindend klein gegen die des Korpers. Nach Graetz ist die Dichtigkeit s des Athers in Bezug auf Wasser 90 10⁻¹⁷ > \$> 0 1 10⁻¹⁷

Versteht man nun unter m die Masse einer Molekel mit der anhaftenden und mitschwingenden Athermasse, und unter a die Amplitude eines solchen Elementaisysteins, so hat man statt (I 186b) bis auf einen konstanten Faktor

$$L = \sum m \, a' \sigma^2 \tag{S3}$$

Die Definition der Korpereigenschaften und ihre Endursiche firden wir in der Hypothese gegenseitiger Einwirkung der Molekeln, und es ist somit leicht ersichtlich, daß diese Eigenschaften verschwinden sobald die Aufeinanderwirkung der Molekeln auf-

¹ Repert d Phys B XXI II 8

hört, was eintreten wird, wenn infolge der durch Temperaturerhöhung bedingten Disgregation die Molekularentfernungen einer für die einzelnen Körper charakteristischen Größe sich nähern. Die einzuführende Kontinuitätsbedingung lautet daher:

Die Schwingungsamplitude einer Molekel kann nicht größer sein, als die größte Entfernung, aus welcher eine Rückkehr in die Gleichgewichtslage noch möglich ist, sollen anders die Körpereigenschaften nicht aufgehoben werden. Diesen Satz könnte man das Prinzip der Erhaltung der Körpereigenschaften innerhalb der Grenzen der Dissoziation nennen.

Diese Hypothese ist übrigens durchaus nicht neu, wie ich zuerst annahm; schon R. Pictet¹ bedient sich ihrer in fast genau derselben Form zur Bestimmung des Siedepunktes fester Körper, indem er annimmt, daß der Mittelwert der Amplituden der um ihre Gleichgewichtslage schwingenden Teilchen fester Körper im Augenblicke der Schmelzung für alle Stoffe die gleiche Größe besitze. Pictets Formel entspricht den wahren Verhältnissen so gut, als es überhaupt die rohe Kenntnis der in dieselbe eingehenden Größen irgend erlaubt, und wird somit zur Stütze auch der beschränkteren Hypothese des konstanten Entfernungswertes.² Übrigens deutet die von zwei von einander unabhängigen Individuen eingeführte Hypothese stets auf die Notwendigkeit derselben.

Sei nun f(r) die gegenseitige Wirkung der Molekeln m, α , β , γ die Projektionen der Amplitude auf die Koordinatenaxen. Da im Gleichgewichtszustande

$$0 = \sum mf(r) \frac{x}{r} \cdot \dots \cdot \dots \cdot (84)$$

ist, so wird die Kraft δ , mit welcher das Teilchen im Augenblicke seiner größten Elongation von der Umgebung angezogen wird

$$\delta = \sum mf(r+\varrho)\frac{x+\alpha}{r+\varrho} \cdot (85)$$

Durch bereits angewandte Vereinfachungen und die Substitution

erhält man daraus zunächst

und unter Rücksicht auf die vorausgetzte vollkommene Homogeneität des Körpers als Kraft, mit welcher das Teilchen durch das Molekularsystem angezogen wird

$$\sum m \alpha f(r)$$

Die Kraft, mit welcher das Teilchen in die Gleichgewichtslage zurückgezogen wird, hat dagegen wegen der Schwingungsgleichung α sin σt die Größe — $\alpha m \sigma^2$. Im Augenblicke der Dissoziation sollen beide Kräfte einander gleich sein, vor dem Eintreten derselben ist also

$$\alpha m \sigma^2 > \sum m f(r) \alpha$$

oder in Gleichungsform geschrieben:

¹ Compt. rend. 1879. T. 88. p. 855,

² L. Meyer, die mod. Theorien der Chemie. IV. Aufl. p. 154.

$$\alpha m\sigma = \sum mf(r)\alpha + \varepsilon m$$
 (87b)

wobei nun em eine von der Disgregation abhangige Große ist, und im besonderen die Kraft bedeutet, mit welcher ein Teilchen mehr gegen die Gleichgewichtslage, als durch die übrigen Molekeln von dieser weggezogen wird, oder mit andern Worten, welche zur momentanen Schwingungselastizität hinzugefugt, den Korper aus dem jetzigen Zustande in den Zustand der Dissoziation überführt

Die Große der Disgregation ist nun jedenfalls im Innern eines Molekularsystems konstant, wenn mit diesem Namen eine solche Vereinigung von Molekeln belegt wird welche noch auf eine innerhalb des Systems liegende Molekel wirken. Jedenfalls sind aber die Großen $\varepsilon_i - \varepsilon_s$ für verschiedene Kombinationen der Molekeln mindestens von betrachtlich hoherer Ordnung als die Elastizitätskrafte. Die zum Zustandekommen eines kontinuierlichen Spektrums eine fast unbegrenzte Zahl von Molekeln erforderlich ist so wird es noch erlaubt sein, mittlere Molekulardistanzen einzuführen, indem wir setzen

$$p = mf(r) = \frac{f(r)}{r} \tag{88}$$

worauf wir die Gleichung (87b) und deren Analoge in Bezug auf die beiden anderen Komponenten der Amplitude in expliziter Form aufschreiben

$$0 = -\alpha_1 \sigma_1^2 + \alpha_2 p + \alpha_3 p + + \alpha_n p + \varepsilon_1
0 = \alpha_1 p - \alpha_2 \sigma_2 + \alpha_3 p + + \alpha_n p + \varepsilon_2
0 = \alpha_1 p + \alpha_2 p + \alpha_3 p + - \alpha_n \sigma_2^2 + \varepsilon_n$$
(89)

Ahnliche Gleichungen erhalt man auch für die beiden ubrigen Koordinaten β und γ , und da man für die drei Komponenten der n Molekeln 3n Gleichungen aufstellen kann, so ist die Bestimmung der Amplitude unzweideutig ausführbar. Die Auflösung kann in zweisacher Weise geschehen, erstlich nach der Determinantentheorie, was wir spater ausführen werden, oder abei durch Subtraktion der m-ten Gleichung von der n-ten, wobei der Voraussetzung nach $\varepsilon_n - \varepsilon_m$ wegfallt. Diese letztere Methode giebt

$$\alpha_n = \alpha_m \frac{\sigma_m^2 + p}{\sigma_n^2 + p}, \ \beta_n = \beta_m \frac{\sigma_m^2 + p}{\sigma_n^2 + p}, \ \gamma_n = \gamma_m \frac{\sigma_n^2 + p}{\sigma_n^2 + p}$$

$$(90)$$

Da die absolute Amplitude mit α bezeichnend, ist

$$a^{\circ} = \alpha^2 + \beta^2 + \gamma^2 \tag{91}$$

so findet man ganz allgemein

$$a = a_0 \frac{\sigma_0^2 + p}{\sigma^2 + p} \tag{92}$$

Fuhrt man Wellenlangen ein, indem mit c die Lichtgeschwindigkeit bezeichnend

$$\sigma = \frac{2\pi c}{\lambda} \tag{93 \iota}$$

und analoger Weise

$$\mu^2 = \frac{4\pi^2 c^2}{p} = \frac{4\pi^2 c^2 r}{f(r)} \tag{93b}$$

gesetzt wird, so erhalt man

$$a = a_0 \frac{\lambda^2}{\lambda_0^2} \frac{\lambda_0^2 + \mu^2}{\lambda^2 + \mu^2} \tag{94}$$

und hieraus nach Gleichung (15 II) auch die Intensitat

die nun freilich nicht in absolutem Betrage, sondern nur relativ gegen die Intensität des Strahles von der Farbe λ₀ gegeben ist.

Wir haben somit das merkwürdige Gesetz gefunden, dass die Intensität irgend einer Spektralstelle des kontinuierlichen Spektrums bekannt ist, sobald nur die Intensität einer einzigen Wellenlänge gegeben ist. Das Kirchhoffsche Gesetz und die vollkommene Kontinuität des Spektrums fordern übrigens dasselbe, und es ist der Willkürlichkeit von λ_0 und L_0 zufolge klar, dass hier kein Widerspruch mit den Experimentaluntersuchungen Lippichs oder Eberts vorwaltet, denen zufolge die Amplitude einer Schwingung unabhängig von der Wellenlänge ist.

Wir wollen nun, soweit es jetzt schon thunlich ist, die Spektralgleichung einer eingehenden Diskussion unterwerfen, um sie dann sogleich auf allgemeineren Grundlagen von neuem ableiten zu können.

7. Diskussion der Spektralgleichung in Bezug auf die Wellenlänge.

a) Statt in der Gleichung (95) die willkürlichen Konstanten L_0 und λ_0 zu belassen, können wir diese durch Parameter von ganz bestimmter physikalischer Bedeutung ersetzen. Wir bilden zu dem Zwecke die Integralintensität

$$\mathfrak{L} = \int_{\lambda_0}^{\lambda_2} \frac{\lambda^2}{\lambda_0^2} \left(\frac{\lambda_0^2 + \mu^2}{\lambda^2 + \mu^2}\right)^2 d\lambda = -\left[\frac{1}{2\mu} \operatorname{arctg} \frac{\mu}{\lambda} + \frac{1}{2} \frac{\lambda}{\lambda^2 + \mu^2}\right]_{\lambda_1}^{\lambda_2} \cdot \frac{(\lambda_0^2 + \mu^2)^2}{\lambda_0^2} \cdot \cdot \cdot (96a)$$

oder nach Einsetzung der Grenzen

$$\mathcal{L} = L_0 \frac{(\lambda_0^2 + \mu^2)^2}{\lambda_0^2} \left[\frac{1}{2\mu} \operatorname{arctg} \frac{\mu(\lambda_2 - \lambda_1)}{\mu^2 + \lambda_1 \lambda_2} - \frac{1}{2} \frac{(\mu^2 - \lambda_1 \lambda_2)(\lambda_2 - \lambda_1)}{(\lambda_1^2 + \mu^2)(\lambda_2^2 + \mu^2)} \right] \cdot \cdot (96b)$$

Versteht man nun unter der Totalintensität A des Spektrums die Intensität des zwischen den Grenzen $\lambda = 0$ und $\lambda = \infty$ genommenen Spektrums, so hat man

womit man L_0 und λ_0 aus (95) eliminieren kann, um die Beziehung zu erhalten: $L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (98)$$

μ und Δ sind die Parameter oder wie wir sie von nun an nennen werden, die Elemente des Spektrums. Wie man sieht, genügen sie der Forderung des Clausiusschen Gesetzes, indem ihre Zahl zwei beträgt, und sie nicht auf einmal eliminierbar sind. In letzterer Form werden wir die Gleichung zumeist benutzen.

Die Diskussion der Gleichung zerfällt in drei Teile; man kann die Intensität als Funktion der Wellenlänge oder der Temperatur betrachten. Endlich - und diesem Falle muß ein ganz besonderer Abschnitt gewidmet werden - läßt sich die Funktion für einen bestimmten und konstant zu erhaltenden Grenzwert der Intensität als Gleichung zwischen λ und μ betrachten.

Da μ nur von der Struktur des Körpers abhängt, so ist sie jedenfalls eine Funktion der Temperatur, und zwar, wie sich später zeigen wird, eine Funktion der Temperatur allein.

Die Spektralgleichung ist eine kontinuierliche, positive und eindeutige Funktion der Wellenlange und der statt der Temperatur eintretenden Vuiabelen $\mathcal A$ und μ die nur für die Wellenlangen $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$ verschwindet Bildet man den Differential-quotienten

 $\frac{dL}{d\lambda} = \frac{2}{\pi} \frac{4u}{\pi} \mathcal{A} \frac{\lambda(\mu^{\circ} - \lambda)}{(\lambda^{\circ} + u)^{3}}$ (99)

so ersieht man, dass der Funktion ein und nur ein Maximum zukommt, dessen Lage durch $\lambda = \mu$ fixiert ist. Die Intensität nimmt mit dem Argumente zu, so lange $\lambda < \mu$, und sie nimmt trotz Annaherung an das weniger brechbare Ende ab, wenn $\lambda > \mu$. Die Maximalintensität selbst betragt

$$L_u = \frac{\Lambda}{\pi \mu} \tag{100}$$

und bildet ein - wie wir besonders hervorheben - sehr flaches Maximum

Der zweite Differentialquotient ergiebt

$$\frac{dL}{d\lambda} = \frac{2}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{3\lambda^4 + \mu^4 - 8\lambda \mu^2}{(\lambda^2 + \mu)^4}$$
(101a)

d h fur die Punkte

$$\lambda' = \frac{1}{3}\mu \left[4 \pm \sqrt{13} \right] \tag{101b}$$

zwei Inflexionspunkte, die in einem von stofflichen und Lemperaturverschiedenheiten unabhangigen konstanten Verhaltnisse zur Wellenlange des Intensitatsmaximums stehen

Da die Spektralgleichung von einem Minimalwerte ausgehend beiderseits bis auf Null abnimmt, so entsprechen naturlich jeder Intensität auch zwei zugehorige Wollenlangen, wie sich dies auch aus der inverten Gleichung

$$\lambda - 2\lambda \sqrt{\frac{\mu \mathcal{A}}{\pi L}} \vdash \mu = 0 \tag{102}$$

ergiebt Sind λ_1 und λ_2 zwei Wellenlungen, welchen gleiche Intensität zukommt, so bestehen für diese, wie ein Blick auf vorstehende Gleichung lehrt, die Beziehung

$$\lambda_1 \lambda_2 = \mu^2 \tag{103}$$

und es ist klar, dass diese Gleichung ebenso für die (währen, physikilischen) Grenzen gilt, für welche die Intensitit zu Null, oder allgemeiner zu einem unendlich kleinen konstanten Weit abnimmt, als für die Wellenlange des Maximums, für welches $\lambda_1 = \lambda$ wird

Nach derselben abgeleiteten Beziehung liegen die gleichen Intensitäten entsprechenden Wellenlangen auf einer gleichseitigen Hyperbel von der Halbaxe $\sqrt{2} \mu$, wenn die Assymptoten zu Koordinatenaxen gewahlt werden

Da unsere Formel sowohl in λ ils auch in μ (nach 93) die Lichtgeschwindigkeit c enthalt, so daß für ein anderes Medium

$$\lambda' = \lambda \frac{c}{c} , \ \mu' = \mu \frac{c}{c} \tag{104}$$

zu setzen ist, so crhalt man die wichtige Beziehung

$$Lc^2 = L'c^2$$
 (105)

die mit dem Clausiusschen Satze identisch ist, wenn, was ja einleuchtend ist, angenommen werden duf, dus die Absorption der Korper von dem umgebenden Medium unabhangig ist

Wollte man schließlich noch für gegebene kleine Werte der Intensität, wie sie etwa an den Grenzen des Spektrums herrschen, die zugehörigen Grenzwellenlängen berechnen, so fände man für die brechbarere und weniger brechbare Wellenlänge respektive die Werte:

$$\lambda_1 = \sqrt{\frac{\mu \mathcal{A}}{\pi L}} - \sqrt{\frac{\mu \mathcal{A}}{\pi L} - \mu^2} \text{ und } \lambda_2 = \sqrt{\frac{\mu \mathcal{A}}{\pi L}} + \sqrt{\frac{\mu \mathcal{A}}{\pi L} - \mu^2} \quad . \quad . \quad (106)$$

wo L jene kleine Intensität bedeutet.

Die Differentation nach O, der absoluten Temperatur, ergiebt:

$$\frac{dL}{d\Theta} = \frac{4}{\pi} \mu \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \frac{dA}{d\Theta} + \frac{4}{\pi} A \frac{\lambda^2 (\lambda^2 - 3\mu^2)}{(\lambda^2 + \mu^2)^3} \frac{d\mu}{d\Theta} \qquad (107)$$

und zeigt im allgemeinen, dass die Zunahme der Intensität für die einzelnen Strahlen des Spektrums durchaus keine gleichförmige ist. Dass eine Zunahme stets erfolgt, können wir erst später nachweisen; vor der Hand ersieht man nur, wenn man μ mit wachsender Temperatur sich verkleinernd denkt, dass die Strahlen, welche brechbarer sind, als $\sqrt{3} \cdot \mu$ rascher an Intensität zunehmen, als die diesseits $\lambda = \sqrt{3} \cdot \mu$ gelegenen.

Nähert sich endlich die Temperatur solchen Grenzen, daß respektive $\lim \mu = 0$ und $\lim \mu = \infty$ wird, was unendlich wachsender, bezüglich unendlich abnehmender Temperatur entspräche, so nähert sich auch die Spektralgleichung den einfacheren Formen

$$L = L_0 \left(\frac{\lambda_0}{\lambda}\right)^2 \text{ und } L = L_0 \left(\frac{\lambda}{\lambda_0}\right)^2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (108)$$

wie man aus (95) leicht ersieht. Durch die trigonometrische Substitution

$$\frac{\lambda}{\mu} = \operatorname{tg} \varphi$$

nimmt die Spektralgleichung die einfache Form an

$$L = L_{\mu} \sin^2 2\varphi$$

wenn L_{μ} die Maximalintensität bedeutet. Die Formel wird besonders für numerische Rechnungen sehr bequem.

b) Im allgemeinen muß die Spektralgleichung auch für absolut schwarze Körper gelten, wenn nur die Konstanten entsprechend gewählt werden. Dann stellte sich das Absorptionsvermögen nach dem Kirchhoffschen Gesetze unter der Form dar:

wo α eine von der Wellenlänge unabhängige Größe, m aber die Wellenlänge der Maximalintensität im Spektrum eines absolut schwarzen Körpers bedeutet. Wir werden später Gelegenheit finden, den Faktor $\alpha = \frac{\mathcal{J}\mu}{Hm}$, wenn H die Bedeutung von $\mathcal {A}$ für einen schwarzen Körper hat, als reine Funktion von μ und m darzustellen. Sind nun zwei Körper gegeben, deren Spektra kurz mit

$$L_1 = C_1 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu_1^2)^2} \text{ und } L_2 = C_2 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu_2^2)^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (110)$$

bezeichnet werden mögen, so entsteht die Frage, ob die Superposition beider Spektra wieder denselben mathematischen Ausdruck besitze, wo das neue μ und C aus dem alten auf eine von der Wellenlänge unabhängige Weise zusammengesetzt ist? Allgemeinheit halber nehmen wir an, das Spektrum des Körpers 1 durchdringe den Körper 2; dann haben wir für das Superpositionsspektrum, dessen Elemente μ_0 , C_0 sein mögen, den folgenden Ausdruck:

$$C_{1} \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu_{1}^{2})^{2}} \left\{ 1 - a \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu_{2}^{2}} \right)^{2} \right\} + C_{2} \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu_{2}^{2})^{2}} \# C_{0} \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu_{0}^{2})^{2}}$$
(111)

wo das Verbindungszeichen der linken und rechten Seite ein prasumiertes Aquivalenzzeichen vorstellen mag

Da die Gleichung identisch für alle Wellenlangen befriedigt sein soll, so zeifüllt sie durch Vergleichung gleich hoher Potenzen von λ in folgende funf

welche jedoch als Gleichungen nicht gleichzeitig bestehen konnen. Man sieht daher, daß die Spektralgleichung kein Additionstheorem besitzt (selbst dann nicht, wenn einfacher a=0 gesetzt wurde) was in Worten ausgedruckt so lautete

Es giebt keinen Korper, der inneihalb der Grenzen der Dissoziation zu einer beliebigen Temperatui erhoben ein Spektrum gabe, welches der Summe dei Spektra beliebig temperierter Korper gleich wuse

Die Nichtexistenz eines Additionstheoremes ist für die Anwendung der Spektralanalyse auf Astrophysik von großter Wichtigkeit, da es so möglich wird, aus dem Superpositionsspektrum der Sterne die Spektra des glühenden Kernes und der umgebenden Photosphäre gesondert darzustellen

8 Experimentelle Prufung der Spektralgleichung

Der nachstfolgende Gedanke ist nun, eine experimentelle Prufung des gefundenen Spektralgesetzes vorzunehmen, doch dies hat aus naheliegenden und schon erorterten Grunden betrachtliche Schwierigkeiten. Die auf irgend eine Weise angestellte Beob achtung ergiebt namlich stets ein subjektives Spektrum, welches mit dem objektiven L durch die Gleichung. I = sL (113)

wo s das subjektive Aquivalent der objektiven Intensitat bedeutet, verbunden ist Diese Gioße als Funktion der Wellenlange für die bei den Untersuchungen benutzten Instrumente durzustellen ist aber bis heute stets unterlassen worden

Wir wollen aber nichtsdestoweniger die Beobachtungen von Mouton¹ zu Grunde legen, da es uns spitei auf einem von unserer Spektralgleichung ganz unabhingigen Wege gelingen wird, die ielative Energieschwachung der Koiper zu bestimmen

Die Beobischtungen beziehen sich auf das Spektrum des gluhenden Platins und der Sonne, und eistrecken sich auf eine etwa 5 mil großere Ausdehnung, als der Lange des sichtbaren Spektrums zukommt. Von einer Benutzung der Sonnenbeobachtungen muß jedoch hier abgesehen werden, da das kontinuierliche Spektrum des festen

¹ Compt Rend LXXXIX pl 295

glühenden Kernes durch die Absorption der Photosphäre und des Luftkreises auf eine noch nicht genügend sicher bekannte Weise beeinflusst wird.

Das Intensitätsmaximum des glühenden Platins liegt bei $\lambda=1.53$ (Einheit=0.001 mm) und da wohl anzunehmen ist, (wie es auch die weiter unten folgende Tabelle der Werte s bestätigt), daß die Absorption des angewandten Instrumentes für geringe Wellenlängenunterschiede in der Umgebung des Intensitätsmaximums konstant sein wird, kann mit diesem Werte= μ gerechnet werden.

Wir geben nun in der folgenden Tabelle 1 für die von Mouton untersuchten Wellenlängen das Äquivalent der subjektiven Intensität s, die beobachtete Intensität I, die objektive L und die nach den Gleichungen (113) und (IV. 18) berechnete subjektive Intensität sL. Die Maximalintensität ist als Einheit der Intensitäten genommen.

Wellenlänge	8	L	I	sL	I— sL
0.431	0.166	0.272	0.030	0.045	-0.015
0.486	223	333	050	074	-0.024
0.526	259	378	072	098	0.026
0.589	312	45 0	125	140	0.015
0.655	363	524	201	190	+0.011
0.760	465	635	314	295	+0.019
0.900	573	764	471	438	+0.033
1.150	794	923	739	733	+0.006
1.305	932	975	896	908	-0.012
1.400	0.980	0.992	962	0.971	-0.009
1.500	1.000	1.000	0.997	1.000	-0.003
1.530	0.999	1.000	1.000	0.999	+0.001
1.610	983	0.997	0.975	980	0.005
1.750	903	982	849	887	0.038
1.850	814	965	751	784	-0.033
1.980	671	936	607	628	-0.021
2.140	475	895	408	425	0.017

Man sieht daraus, daß das objektive Spektrum stets größer ist als das subjektive, wie es denn auch wegen der Vernachlässigung der Instrumentalabsorptionen sein muß — daß aber das berechnete und beobachtete subjektive Spektrum fast ganz zusammenfallen. Jedenfalls sind die Abweichungen innerhalb der Grenzen der bei photometrischen Messungen möglichen und zulässigen Grenzen, indem der mittlere wahrscheinliche Fehler einer Beobachtung auf 1-3 Proz. zu stehen kommt. Die Übereinstimmung könnte noch erhöht werden, wenn man nicht gesondert nach (95) und (113) gerechnet hätte, sondern auch μ direkt aus (113) bestimmt hätte.

Von etwas geringerer Beweiskraft ist die Übereinstimmung mit der Forderung der Gleichung (103). Man erhält durch graphische Interpolation für die von Mouton angestellten subjektiven Beobachtungen am glühenden Platin und an der Sonne als Wellenlängen gleicher Energie und ihrem Produkte die Werte:

Platinspektrum.		Sonnenspektrum.			
$\lambda_i = 1.530$ 1.439 1.393 1.360	-	$\lambda_1 \lambda_2 = 2.341$ 333 307 298	$\lambda_1 = 0.560$ 547 530 518	$\lambda_2 = 0.560$ 580 596 610	$\lambda_1 \lambda_2 = 0.314$ 317 316 316

¹ Vergl. dazu Tafel I.

v. Kövesligethy, Grundzüge e. theoret. Spektralunalyse.

Platinspektrum			Sonnenspektrum			
$\lambda_1 = 1333$	$\lambda_2 = 1710$	$\lambda_1 \lambda_2 = 2 \ 274$	$\lambda_1 = 0.508$	$\lambda = 0.625$	$\lambda_1 \lambda$	= 0.317
1 307	732	266	497	640	•	318
1288	747	258	488	655		320
1 270	762	235	478	667		319

Der Satz, dass das Produkt der Wellenlungen gleicher Intensität konstant ist, scheint trotz des auffallenden Ganges der Werte $\lambda_1\lambda$ hierdurch erhaltet zu sein, da es gelingt, die Richtung des Ganges schon im Vorhinein anzugeben. Sie erklart sich ganz ungezwungen durch die Substitution eines subjektiven Spektrums an Stelle eines objektiven

Der intensivste Teil des Platinspektrums liegt namlich in der Gegend der großeren Wellen, und daher muß die relative Energieschwachung von dem Maximum ausgehend wo sie dei Einheit gleichgesetzt ist rascher gegen die weniger biechbare Grenze zunehmen. Die kleineren Wellenlangen werden also in geringerem Maße gegen die Lage des Maximums hin restringiert, als die langeren und herrschen demnach voi , μ ° muß abnehmen. Das Maximum des Sonnenspektrums liegt dagegen naher dem Violett, von diesem ab muß die relative Schwachung gegen die brechbare Grenze lun viel rascher zunehmen als gegen Rot. Der Kurvenast dei kurzeren Wellen nahert sich rascher der Abszissenaxe als im objektiven Spektrum, die langeren Wellen herrschen vor, μ 2 muß zunehmen

Nach der Langleyschen Kurve des Sonnenspektrums 1 ist $\mu=0.52$, wahrend die Inflexionspunkte sich zu $\lambda_1=0.44$ und $\lambda_2=0.82$ ergeben. Für das objektive Spektrum fanden wir für die Lage dieser Punkte

$$\lambda_1 = 0.3626 \ \mu, \ \lambda = 1.5922 \ \mu$$

womit $\lambda_1 = 0.189$ und $\lambda_2 = 0.828$ wird. Da in den ultravioletten Teilen das objektive Spektrum durch Beobachtungen jedenfalls am meisten verzerrt ist, so wird wenigstens die Übereinstimmung des einen Inflexionspunktes gunstig gedeutet werden mussen

Die Beobichtungsreihen, die über Vergleichungen gleicher Strahlen in verschiedenen Spektra vorliegen, sind zwar von dem Einflusse der Instrumentalabsorption frei, beziehen sich aber auf eine so kurze Strecke des Spektrums, daß hiervon wenig zu hoffen steht. Auch sind sie nicht geeignet Aufschluß über die Form der Spektrülgleichung zu geben da ja ille multiplikativen Glieder, welche reine Funktionen der Wellenlange sind, herausfallen mussen

9 Neue Ableitungen der Spektralgleichung

i) Wir wollen jetzt versuchen eine von den mechanischen Anschauungen und hypothetischen Voraussetzungen uber die Natur der Materie und des Athers un ibhangige Ableitung der Spektralgleichung zu geben

Wn setzen dabei voraus dafs das Clausiussche Gesetz allgemein giltig sci, dafs die Intensität des Spektrums an den Gienzen $\lambda = 0$ und $\lambda = \infty$ verschwinde

Da das kontinuierliche Spektrum auch im analytischen Sinne stetig ist, so muße es sich durch eine Funktion der Variabelen, der Wellenlange, ausdrucken lassen Diesei Ausdruck sei eine nach Potenzen der willkurlichen Funktion $\varphi(\lambda)$ fortschreitende Reihe

¹ Mitteilun, an lie Paisei Akudemie 1881

Denn dass eine solche Reihenentwickelung erlaubt ist, folgt daraus, dass das Spektrum, wenn es selbst durch periodische Funktionen ausgedrückt werden müßte, sich nicht über das Bereich einer Periode erstreckt. Setzen wir also

$$L = a_0 + a_1 \varphi(\lambda) + a_2 [\varphi(\lambda)]^2 + \cdots \qquad (114)$$

wo wieder L die der Wellenlänge λ entsprechende Intensität, $a_0, a_1 \dots$ aber nur vom Zustande und den stofflichen Beschaffenheiten der Materie abhängige Größen sind. Nehmen wir nun an, dass für unendlich kurze und unendlich lange Wellen die Intensität Null werde, was gleicherweise gilt, ob man die Intensitätsverteilung im Spektrum durch Verschiedenheiten der Amplitude oder durch die im Mittel wahrscheinlichste Verteilung durchschnittlich gleicher Amplituden erkläre. Aus dieser Annahme folgt:

und die einfachste Funktion, welche diesen Bedingungen genügt, ist offenbar:

$$g(\lambda) = \frac{\lambda^n}{\lambda^m + \mu^m}, \ m > n \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (116)$$

Benutzen wir jetzt den Clausiusschen Satz, daß die Intensitäten in verschiedenen Medien verkehrt proportional sind dem Quadrate der Fortpflanzungsgeschwindigkeiten, so folgt aus der Gleichung

zunächst die Forderung

wodurch die neue Form

$$L = \sum a_q \left(\frac{\lambda^n}{\lambda^m + \mu^m}\right)^{\frac{2}{m-n}} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (119)$$

hervorgeht. Nun steht μ in solcher Verbindung mit der Wellenlänge, daß es zumal angesichts der Gleichung (118) nicht möglich ist, ihre mit der Wellenlänge analoge Bedeutung zu verkennen. Wir dürfen daher diesem Parameter eine beliebige, mit der Variabeln analoge aber speziale und genau definierbare Bedeutung unterlegen. Die Wahl wird nicht schwer, denn differenziert man die vorstehende Gleichung in Bezug auf 2, so erhält jedes Glied den Faktor

$$(m-n)\lambda^m-n\mu^m$$

der sogleich auf ein Maximum der Intensität bei der Wellenlänge

$$\lambda^m = \mu^m \frac{n}{m-n} \cdot (120)$$

hinweist. Es ist also das natürlichste, μ die Wellenlänge dieses Intensitätsmaximums sein zu lassen. Dann wird

$$m=2n \qquad . \qquad . \qquad . \qquad . \qquad . \qquad . \qquad (121)$$

und die Spektralgleichung verwandelt sich in
$$L = a_1 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} + a_2 \frac{\lambda^2}{\lambda^4 + \mu^4} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (122)$$

deren erstes Glied uns schon durch die erste Ableitung bekannt ist. Setzt man L=0, so findet man außer den physikalisch einzig zulässigen Wurzeln $\lambda_1 = 0$ und $\lambda_2 = \infty$ auch

Diese Worte sind lange vor Erscheinen der Michelsonschen Arbeit niedergeschrieben worden,

noch zwei neue dei Gleichung 4 Grades in λ ', numlich cos $2g = \sqrt{-\frac{a_1 + 2a_2}{a_1}}$, wo tang $\varphi = \frac{\lambda}{\mu}$ gesetzt wurde. Diese Wurzel ist aber wesentlich im igin in Denn a_1 k inn nicht negativ sein, somit mußte es a sein. Die aber stets $\frac{\lambda}{\lambda^4 - a^4} > \frac{\lambda}{(\lambda + \mu)}$ so konnte ein negatives a_2 unter Umstanden eine negative Intensität hervorbringen, wis unmoglich ist. Aus den Wurzelwerten der Gleichung L = 0 k inn also nicht auf die Richtigkeit der Gleichung a = 0 geschlossen werden. Es ist jedoch zu bedenken, dies die dien Großen Intensität, Amplitude, Wellenlinge in einem iemen iemen quidi itischen Verhältnisse zu einander stehen mussen, so daß sich die Amplitude intensit durch die beiden undern Großen ausdrucken lissen muß. Dieses Verhältnis wird im (122) nur dadurch hergestellt, daß a = 0 angenommen wird. Außerdem giebt es aber keine Dispersionsformel, welche unter Beibehaltung des zweiten Ghedes aus der Spektralgleichung (122) hervorgehen wurde, wie dies für das erste Glied nachweisbar der Fall ist. Dies Verhaltnis soll unter b) besprochen werden. Es bleibt somit nur

$$L = \frac{4}{\pi} \, \mu \mathcal{A} \frac{\lambda}{(\lambda^2 + \mu)} \tag{123}$$

b) Wir brauchen uns nun nicht eben auf ein Medium zu beschränken, in welchem die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Strüblung konstant ist sondern wir durfen ebensowohl annehmen dass in demselben Dispersion zu Stande kommt. Es ist dann zu erwarten, dass die Spektralgleichung in irgond omes der bekannten Dispersionsgesetze übergeht

Bilden wir nun dieselbe für zwei Medien, deren relativet Brechungsinder für den Strahl λ mit n, für μ mit r und für λ_0 mit n_0 bezeichnet set, wobet wit wieder, um das Medium leichter berücksichtigen zu konnen, die Formel (90) benutzen so erhalt man nach (80) die folgende Gleichung

$$L_0 \frac{\lambda}{\lambda_0^2} \left(\frac{\lambda_0^2 + \mu}{\lambda^2 + \mu^2} \right) = L_0 \frac{\lambda}{\lambda_0^2} \left(\frac{\lambda_0^2 r^2 + \mu^2 n_0}{\lambda^2 r^2 + \mu n} \right) \tag{124a}$$

oder anders geschrieben

$$n(\lambda_0 + \mu') + r^2(\lambda^2 - \lambda_0^2) - n_0^2(\lambda^2 + \mu^2)$$
 ()

und aus dieser folgt

$$\frac{1}{n^2} = \frac{\varkappa^2}{l - \lambda},\tag{124b}$$

wonn gesetzt wird

$$\varkappa^{2} = \frac{\lambda_{0} + \mu^{2}}{r - n_{0}^{2}}, \quad l' = \frac{\mu^{2} n_{0}^{2} + \lambda_{0}^{2} r^{2}}{r - n_{0}^{2}}$$
 (125)

und ist nichts anderes als die Dispersionsgleichung, welche Ketteler und Grund strenger kritischer Untersuchung aller bisher bekannt gewordenen Untersuchungen dieser Art ableitet, und spater durch eine Theorie, die auch wir reproduziert hiben, erluiteit Wie bekannt, ist hier die Wellenlange noch im Korper gezihlt. Soll sich also λ auf den Weltsther beziehen, so ist zu schreiben

$$\frac{1}{n'} = \frac{\varkappa'}{l^2 - \frac{\lambda^2}{n^2}} \tag{126}$$

wo die \varkappa' und l' den früheren analoge Bedeutung haben. Wenn Ketteler sagt, daß für einen Körper, der aus mehreren optisch einfachen Elementen zusammengesetzt ist, allgemein die Gleichung

 $\frac{1}{n^2} = \sum \frac{\kappa^2}{l^2 - \lambda^2} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (127)$

bestehe, so besagt das von unserem Standpunkte aus nur, dass die Spektralgleichung kein Additionstheorem besitze.

Wir heben besonders hervor, daß wir durch diese Beziehung in den Stand gesetzt sind, aus dem bekannten Spektrum eines Stoffes seine Dispersionsverhältnisse, und umgekehrt, aus zwei Refraktionsbestimmungen die Spektralelemente für die betreffende Temperatur abzuleiten. Wir haben dadurch ein Mittel gefunden, das Element μ für beliebige Temperaturen mit ausgezeichneter Genauigkeit zu bestimmen.

Schreibt man nun umgekehrt die Kettelersche Dispersionsgleichung in der Form

$$n^{2} = \frac{\frac{n_{1}^{2} \lambda_{2}^{2} - n_{2}^{2} \lambda_{1}^{2}}{n_{1}^{2} - n_{2}^{2}} - \lambda^{2}}{\frac{\lambda_{2}^{2} - \lambda_{1}^{2}}{n_{1}^{2} - n_{2}^{2}}} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (128)$$

so erhielte man zur Bestimmung der ihr zu Grunde liegenden Spektralgleichung nach (82) die Differentialgleichung:

$$0 = 1 + \frac{\lambda}{2} \frac{\partial \lg F}{\partial \left(\frac{\lambda}{n}\right)} + \frac{n(\lambda_{2}^{2} - \lambda_{1}^{2})}{n_{1}(\lambda_{2}^{2} - \lambda_{1}^{2})} \begin{bmatrix} \frac{1}{2} \frac{\partial \lg F}{\partial \left(\frac{\lambda_{1}}{n_{1}}\right)} \lambda_{1} - \frac{\partial \lg F}{\partial (L_{1}n_{1}^{2})} L_{1} \end{bmatrix} - \frac{n(\lambda_{2}^{2} - \lambda_{1}^{2})}{n_{2}(\lambda_{1}^{2} - \lambda^{2})} \begin{bmatrix} \frac{1}{2} \frac{\partial \lg F}{\partial \left(\frac{\lambda_{2}}{n_{2}}\right)} \lambda_{2} - \frac{\partial \lg F}{\partial (L_{2}n_{2}^{2})} L_{2} \end{bmatrix}$$

aus der zunächst folgte:

$$L = F(\lambda, \lambda_1, \lambda_2, L_1, L_2) \frac{\lambda^2}{\left[\lambda^2(\lambda_0 \sqrt{L_1 - \lambda_1} \sqrt{L_0}) + \lambda_1 \lambda_0 (\lambda_0 \sqrt{L_0 - \lambda_1} \sqrt{L_1})\right]^2} \cdot \cdot \cdot \cdot (129)$$

und die sich dann leicht in unsere bekannte Gleichung umtransformieren ließe.

Angesichts dieser Übereinstimmung unserer Spektralgleichung mit einer durch die schärfsten und rigorosesten Untersuchungen und Experimenten geprüften Formel der theoretischen Optik, kann wohl an der Giltigkeit derselben kein Zweifel mehr obwalten, auch wenn wir nicht noch bei Besprechung der Lockyerschen Spektralmethode im Stande sein würden, neue Beweise für dieselbe zu erbringen.

Was uns aber wichtig bedünkt, ist, daß sie aus den allgemeinsten Erfahrungen der Spektralanalyse ableitbar ist, mithin unabhängig von unseren Anschauungen über Stoff, Äther, ja selbst des Spektrums wird, insofern statt der Wellenlänge eine Variabele λ überhaupt, statt der Spektralelemente $\mathcal A$ und μ Kurvenparameter überhaupt stehen.

Umgekehrt ist durch die vorangehende Ableitung auch die Veränderung der Dispersion und Refraktion mit der Temperatur gegeben, sobald μ als Funktion dieser Variabelen bekannt ist, und wir können theoretisch selbst das Emissionsspektrum von Flüssigkeiten als solcher, insbesondere auch das der anomal dispergierenden Körper darstellen, worauf jedoch an dieser Stelle nicht näher eingegangen werden soll.

10 Parametergleichungen

Zusammenhang von Spektrum und Zustand

Da der Zustand eines Korpers im allgemeinen als bestimmt anzusehen ist, sobald zwei dei Variabelen, Temperatur, Druck und Dichte gegeben sind, aber nicht minder auch dann als bekannt inzunehmen ist, wenn nur sein Spektrum vollkommen bekannt ist, so folgt daraus die Notwendigkeit der Existenz gewisser Verbindungsgleichungen der besagten Zustandselemente. Es sind also überhaupt dier Gesetze zu erwarten Eine Verbindung von μ mit der Temperatur allein, von Δ mit der Temperatur und mit der Dichtigkeit

A Das Drapersche Gesetz

a) Da die Emission eines absolut schwarzen Koipers bei niedrigen Temperaturen unendlich klein angenommen werden muß, der Absolptionskoeffizient aber für alle Korper endliche Werte besitzt, so folgt daraus, daß bei solch tiefen Temperaturen auch die Emission dieser Korper verschwindet. Nimmt aber in Folge von Temperaturerhohung die Funktion e des Kirchhoffschen Gesetzes einen endlichen Wert un, so wird das zugleich mit E geschehen. Mit anderen Worten Alle Koiper fangen bei derselben Temperatur an, Strahlen einer gewissen Brechbarkeit zu emittieren. Fin Gesetz, das wie man weiß, lange vor Kirchhoffs Untersuchungen von Draper experimentell gefunden und für die verschiedensten festen Korper nachgewiesen wurde

In neuester Zeit fand illerdings II F Weber¹ die Entwickelung der Lichtemission bei festen korpern nicht zusammenfallend mit den ilteren, seit Drapers Zeiten sich gebildeten Ansichten, wonach die Emission mit dem tiefsten Rot bei der Temperatur 798° abs beginnt und gegen Violett fortschreitend die brechbare (sichtbare) Grenze des Spektrums bei 1443° eireichte Der neuere Forscher findet den Beginn der Strahlung, der dem Auge den Eindruck grauer oder farbloser Helligkeit einpragt, stets in der Stelle, wo bei entwickeltem Spektrum die (subjektive) Maximum der Intensität liegt. Auch scheint der eiste Beginn der Strahlung nicht gennu auf denselben Temperaturgrad zu fallen. Für die Grauglut des Platins betragt er etwa 668° abs

Dieses stimmt wohl alles trefflich mit der abgeleiteten Beziehung

$$\lambda_1 \lambda_2 = \mu^2$$

uberein, worin λ_1 und λ_2 die Gienzen des Spektiums, hier also die Wellenlangen des Emissionsbeginnes darstellen. Bei Temperaturerhohung des Korpers beginnt die Strahlung bei der Wellenlange μ , die sich nun gegen die Brechbare Ende verschiebt. Zugleich führt abei erhöhte Temperatur eine Ausdelnung des Spektrums herbei, sodaß λ_1 rischer sich dem brechbareren Ende, als λ_2 dem weniger brechbaren nahert. Wenn das Auftreten der ersten Lichtemission an eine konstantere Stelle gebunden scheint, als dies die Natur von μ mit sich zu bringen scheint, so liegt der Grund hiervon darin daß ju die objektive Intensität, um in subjektive verwandelt zu werden, mit einem Faktor multipliziert werden muß, der an den Grenzen des sichtbaren Spektrums Null wird, und etwa bei $\lambda=0.560$ ein Maximum besitzt. Die Maximalenergie wird also bei den Augenbeobachtungen gegen die Wellenlange $E\frac{1}{2}D$ gedrangt.

¹ Wied Ann 32 p 2)6 1887

² Wied Ann 32 p 700 1887

Hält man aber, wie wir es auch thun wollen, an den physikalischen Grenzen des Spektrums fest, so ist das Drapersche Gesetz als eine theoretische Forderung des Kirchhoffschen Gesetzes für denselben Fall eines objektiven Spektrums zu betrachten, das weiteren Untersuchungen wohl zu Grunde gelegt werden darf.

Wir bezeichnen nun mit ι eine unendlich kleine für alle Zustände konstante Intensität, und berechnen die dazu gehörige Wellenlänge, d. h. die Begrenzung des

Spektrums, für welche nach Drapers Satz die Gleichung gilt:

$$\lambda = \text{konst.}$$
 (130)

wobei die Konstante von allen Körpereigenschaften unabhängig, nur eine Funktion der Temperatur darstellt.

Nach Gleichung (106) hat man, wenn man sich nur auf die brechbarere Begrenzung des Spektrums beschränkt, die nach dem soeben Gesagten auf Temperatureinwirkungen lebhafter reagiert:

$$\lambda = \sqrt{\frac{\mu \Lambda}{\pi \iota}} - \sqrt{\frac{\mu \Lambda}{\pi \iota} - \mu^2} = \text{konst.} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (131)$$

oder indem man eine Reihenentwickelung vornimmt, und rechterseits einen zweiten Körper von derselben Temperatur mit den Elementen μ_0 , \mathcal{A}_0 einführt:

$$\sqrt{\frac{\mu \mathcal{A}}{\pi \iota}} \left\{ \frac{1}{2} \frac{\mu \pi \iota}{\mathcal{A}} + \frac{1}{2.4} \frac{\mu^2 \pi^2 \iota^2}{\mathcal{A}^2} + \cdots \right\} = \sqrt{\frac{\mu_0 \mathcal{A}_0}{\pi \iota}} \left\{ \frac{1}{2} \frac{\mu_0 \pi \iota}{\mathcal{A}_0} + \frac{1}{2.4} \frac{\mu_0^2 \pi^2 \iota^2}{\mathcal{A}_0^2} + \cdots \right\}$$

Da wegen der unendlichen Kleinheit von ι gegen \varDelta bei dem ersten Gliede der Entwickelung stehen geblieben werden kann, so kommt ganz allgemein für zwei gleich temperierte Körper die Beziehung

$$\frac{\mu^3}{\mathcal{A}} = \frac{\mu_0^3}{\mathcal{A}_0} \qquad (132a)$$

Insbesondere wird auch für einen absolut schwarzen Körper gelten

da ja die Spektralgleichung nicht an bestimmte Annahmen über die Natur des glühenden Körpers gebunden war.

b) Um diese Gleichung, die dadurch bemerkenswert ist, dass sie von Oberflächenbeschaffenheiten oder stofflichen Verschiedenheiten der strahlenden Körper ganz unabhängig ist und nur in $\mathcal A$ die Entfernung des Beobachters enthält, zu vervollständigen, müssen wir nun die rechte Seite der obenstehenden Gleichung als explizite Funktion der Temperatur darstellen.

Bei diesem einen Punkte kommen wir nun nicht ohne bedenkliche Hypothese vorbei, wir hoffen aber, daß das Resultat nicht zu sehr fraglich erscheinen wird. Wir müssen nämlich das Element μ eines mit kontinuierlichem Spektrum leuchtenden Gases (beispielshalber also Kohlenoxyd), das ja keine Ausnahme von dem Kirchhoffschen Gesetze bildet, mit seinem Molekulargefüge in Verbindung bringen.

Es sei zu dem Ende die in der Gleichung (84) vorkommende zwischen den Molekeln m des Körpers wirkende Kraft f(r) explizite in der Form

gegeben. Wird nun durch einen äußeren, normal auf die Oberfläche wirkenden Druck, dessen Größe für die Flächeneinheit p sein mag, die mittlere Molekular-

distanz r um dr verringert, so ist die innere Arbeit einer Molekel bei Verschiebung aller ubrigen i durch

$$a = m \ dr \sum f(r) \tag{131}$$

gegeben, in welchem Ausdrucke allgemein die Summe über alle Molekeln des Korpus zu nehmen ist. Da aber die Krafte f(r) bei wachsender Distanz sehr rasch übnehmen, wird es genugen, die Summe nur über ein Molekularsystem zu erstrecken, worunter wir, wie früher, die (spharische) Gesamtheit aller jenei Molekeln verstehen, welche noch eben merkbar auf ein in ihm gelegenes Teilchen wirken. Die inneie Aibeit üller N Molekeln des Korpers wird sohin

$$A = \frac{1}{2}Nm \ dr \sum f(r) \tag{135}$$

wober der Faktor & daher ruhrt, daß bei der Summation alle Teilehen zweunal vorkommen (da ja die Molekularsysteme nicht als gegeneinander abgegrenzte selbstandige Stoffbestandteile angesehen werden) Diese Gleichung gilt naturlich nur für das Innere des Korpers, da an der Oberfläche sich nur unvollstandige Molekularsysteme vorfinden Wir konnen aber von einer Korrektion für die Oberfläche aus mehreren Grunden absehen, erstlich ist klar, daß das der Gleichung hinzuzufügende Korrektionsglied in und für sich nur klein sein wird, zweitens darf aber immer die Oberfläche der Korper durch eine dynamische Hulle ersetzt gedacht werden, welche die Unvollständigkeit der Molekularsphären kompensiert (eine solche Hulle ist in der That in Flüssigkeiten zu beobachten) Endlich gehen aber die Strahlen, die unseie Sinne einegen, besonders bei hoheren Temperaturen nicht von der Oberfläche der Korper aus, sondern von einer tiefer liegenden Schichte, gegen deren Tiefe wohl der Bruchteil der Molekulardistanz vernachlassigt weiden dari

Die vom Drucke p geleistete außere Arbeit druckt sich zus durch

$$\mathfrak{A} = pdv \tag{136}$$

wenn v des Volumen des Korpers bedeutet. Da min hit

$$\frac{dv}{v} = 3\frac{dr}{r} \tag{137}$$

so crhalt man durch Gleichsetzung der inneren und außeren Arbeit A - $\mathfrak A$ die Gleichung

$$\frac{3}{r} dr \, p \, v = \frac{1}{2} N m \, dr \sum f(r) \tag{138a}$$

oder anders geschrieben

$$pv = {}_{b}^{1}Nm^{2}r\sum f(r) \tag{138h}$$

Fur die Wellenlange des Intensitatsmaximums fanden wir (93b) die Gleichung

$$\mu^2 = \frac{4\pi \ \epsilon' r}{f(r)}$$

welche in die vorige (138b) unter der Annahme, is befinden sich in einem Molekularsysteme je N Molekeln, substituiert, ergiebt

$$pv = \frac{2}{3}NN \, m' \, \frac{\pi^2 c^2 r'}{\mu^2} \tag{139}$$

Schreibt man aber nach (93b) und 133)

¹ Redtenbacher, Das Dynamidensystem pag 57

$$\mu^2 = 4\pi^2 c^2 \frac{r^{n+1}}{\varepsilon} \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot (140)$$

so geht die Zustandsgleichung in die folgende über:

$$pv = \frac{1}{6}NN'm^2 \, \varepsilon^{\frac{2}{n+1}} \left(\frac{4\pi^2 c^2}{\mu^2} \right)^{\frac{n-1}{n+1}} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (141a)$$

Es ist nun das Produkt Nm und N'm, da ja m die Molekularmasse bedeutete, bezüglich die Masse des ganzen Körpers und der einzelnen Molekularsysteme; bezeichnet man diese mit M und M', so kommt

$$pv = \frac{1}{6}MM' \varepsilon^{\frac{2}{n+1}} \left(\frac{4\pi^2 c^2}{u^2}\right)^{\frac{n-1}{n+1}} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (141b)$$

wobei ε und n die Charakteristiken der Molekularkräfte bedeuten. Wir betrachten nun noch die Größe M'. Die Masse einer Molekularsphäre ist für gleiche Körper gleich, wenn auch die Zustände dieselben sind. Treten Zustandsveränderungen ein, so haben diese eine Veränderung der mittleren Molekulardistanzen im Gefolge, wodurch möglicherweise die Zahl der ein System bildenden Molekeln, daher auch M' selbst ein anderes werden könnte. Eine solche Änderung ist wenig wahrscheinlich, jedenfalls aber so gering, daß selbst bei sehr verschiedenen Zuständen die M' merklich konstant bleiben, da sie (wegen der Kontinuität in der Abweichung vom gewöhnlichen Boyle-Gay-Lussacschen Gesetze) nur um eine endliche Zahl von absoluten Molekulargewichten ab- oder zunehmen könnte.

Setzen wir also für eine gegebene Substanz

und verstehen unter μ stets dasjenige, welches der jeweiligen Fortpflanzungsgeschwindigkeit entspricht, was auch bisher stattgefunden hat, so erhält man als allgemeine Gleichung des Zustandes:

die mit dem Boyle-Gay-Lussacschen Gesetze völlig zusammenfällt, wenn

$$\frac{\mu}{\mu_0} = \left(\frac{\Theta_0}{\Theta}\right)^{\frac{n+1}{2(n-1)}} \quad . \quad (144)$$

gesetzt wird.

Hält man sich nun an ein vollkommenes Gas, so kann man das Drapersche Gesetz ganz explizite hinschreiben, indem die Totalintensität der absoluten Temperatur einfach proportional ist. Die Gleichung (132) ergiebt dann die folgende:

wo nur noch der Exponent n zu bestimmen bleibt. Die Indizes 0 beziehen sich jetzt auf einen beliebig temperierten Körper, da vorstehende Gleichung allgemein giltig ist, sobald sie nur für einen Körper nachweisbar ist.

Da Untersuchungen über Spektra kontinuierlicher Gase bei verschiedenen Temperaturen nicht vorliegen, so benutzten wir eine allerdings sehr unvollständige Beobachtungsreihe von Draper, die glauben läßt, daß n nahezu den Wert 3 besitzen werde. Überhaupt durchläuft der Exponent von n=2 bis $n=\infty$ die Zahlenwerte von 5.5 bis 2.5 und wird nur für n=3 zu einer ganzen Zahl, gleich 4. Sollte es bloßer Zufall

sein, daß in diesem Falle das Gesetz gerade identisch wird mit dem Stetunschen Stiahlungsgesetze? Wir glauben nicht und ist einmal dieses Stiahlungsgetz, wie es heute auch der Fall ist, angenommen, so konnte die Diapersche Gesetz noch einfachen als wir es hier gethan, aus demselben abgeleitet werden. Wir schreiben daher

$$\frac{u^3(J^4}{J} = I) \tag{115b}$$

und nennen D, welche eine leine Zihlenkonstante ist, die Dispersche Konstante Dis Gesetz ist gewissermalsen die Verallgemeinerung des Stefanschen, indem es unch auf die Qualität der Strählung Rucksicht nimmt, ist aber dafin — wie schon erwihnt von Oberflächenbeschaffenheiten unabhungig

e) Aus einer sehr ungunstig gegebenen Versuchsreihe von J Vrolle⁴, in welcher die Intensitäten der Strahlen gluhenden Platins auf deren Werte im Augenblicke der Erstarrung des geschmolzenen Metalles bezogen sind,

Γemperatur λ	= 0.656	0.5592	() 5 , 5	0.182	
775	0 0004	0.00007	0.00003		
954	0.0020	0 0012	0 0007		
1015	0.0061	0.0045	0.0027	0.0013	
1500	0 30 3	0 271	0 225	0.156	
1775	1 000	1 000	1 000	1.000	

erhielten wir durch eine sehr muhsame Reduktion die folgenden Weite der Dieperschen Konstante

$$O \text{ abs} = 2048^{\circ}$$
 1773° 1318° 1227° 1048° $\log D$ 124050 124099 124046 124007 119130

wo nur der letzte Wert wegen der Kleinheit der Intensitäten bei der Temperatur 77,000 unsgeschlossen wurde

Nimmt min ils Einheit dei Intensit it die l'ot ilintensit it des von einem Quidratcentimeter Oberfliche ber 1775°C eistirrenden Plutins ausgestrahlten Spektrums, so wird für Frusendstel Millimeter als Einheit der Wellenlunge und dem (absoluten) Centesimalgrade

$$D = 12737 \cdot 10^8 (\log 12 \cdot 10)1)$$

Zugleich durfte die voranstehende Reihe der Konstanten ein schoner experimentaler Beweis des abgeleiteten Gesetzes sein. Die Grenzen der Lemperatur sind genügenel, die der Intensitäten fist zu weit ausemandergehalten

Findlich schieben wir noch des Drapersche Gesetz für den Fall her, duß min statt der Iotalintensität die Intensität L eines Strahles von der Wellenlunge λ einführen wollte. Es lautet sodann

$$\frac{u^4 O^4 \lambda}{(\lambda^2 + \mu^2)^2 L} = \frac{\pi}{4} D \tag{145c}$$

B Die Stoffmenge

Bisher spruchen wir unter stillschweigenden Vormssetzungen stets von Intensitieten und Absorptionen, welche sich auf die Einheit der Stoffmenge bezogen. Die Intensität an sich wird naturlich durch Veranderung des Druckes oder der Dichte nicht geandert, wohl aber indirekt durch Verinderungen der Absorptionsfühigkeit. Bezeichnet

⁴ Ann de Chim et Phys Vl 3 p 373

A deren Wert für die Einheit der emittierenden Zahl von Stoffteilchen, so möge er für deren n-fachheit mit A_n bezeichnet werden. Zwischen A_n und n besteht nun eine einfache Beziehung. Emittiert nämlich ein Körper schichtenweise die Intensität L, so gilt das insbesondere auch von der ersten Schichte. Die zweite Schichte emittiert ebenfalls L, davon wird aber AL in der ersten absorbiert, so daß nur L(1-A) austritt. Die n-te Schichte emittiert ebenfalls L, welche Intensität nach der n-1-ten Schichte auf L(1-A), nach der r-ten auf $L(1-A)^{n-r}$ herabschmilzt. Emittiert wird also:

$$L + L(1 - A) + L(1 - A)^{2} + \dots + L(1 - A)^{n-1} = L \frac{1 - (1 - A)^{n}}{A}$$

Die Anzahl n der Teilchen, welche in die Gesichtslinie des Beobachters fallen — denn selbstverständlich kann hier nur von diesen gesprochen werden — ist aber proportional der Stoffmenge, welche der Sehkegel aus dem Körper herausschneidet. Bezeichnen wir diese Menge, welche auch durch den Querschnitt dieses Kegels in die Dicke und Dichte des Körpers ausgedrückt werden kann, durch q, so kommt:

$$L_q = L \frac{1 - (1 - A)^q}{A} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (146a)$$

wo nun A als Absorptionsvermögen für die Stoffmenge Eins definiert werden muß. Daraus ersehen wir sogleich, daß Druck- oder Dichteveränderungen eines Körpers nur dann spektralanalytisch sich bemerklich machen, wenn dadurch das Produkt aus Dichte und Dicke des Körpers geändert wird: wenn also entweder Stoffzufuhr vorhanden ist, wie bei den meisten unserer Versuche, oder wenn die Dicke sich in anderem als dem umgekehrten Verhältnis der Dichte ändert.

Wir versuchen nun die Spektralgleichung dem allgemeineren Falle einer von der Einheit verschiedenen Stoffmenge anzupassen. Da A eine Funktion der Wellenlänge ist, so wird oft statt der geschlossenen Form (146a) eine Reihenentwickelung nach Potenzen von q vorzuziehen sein. Dies läßt sich in zweifacher Weise bewerkstelligen, je nachdem man $\frac{L}{A}=e$ setzt, wo e die Kirchhoffsche Funktion bedeutet, und man daher von einem absolut schwarzen Körper ausgeht, oder ob man in der That nach Potenzen von A entwickelt, und später nach Potenzen der q, welche in den Binominal-koeffizienten stecken, ordnet. Die erste Entwickelung giebt:

$$L_q = -e \cdot \sum_{1}^{\infty} \frac{q^n [\operatorname{lognat} (1 - A)]^n}{n!} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (146b)$$

(das negative Vorzeichen ist nur scheinbar, denn $\log(1-A)$ ist, da 0 < A < 1, stets negativ), die zweite und wichtigere dagegen:

$$L_{q} = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} \sum_{r=1}^{\infty} (-1)^{r-1} \frac{q(q-1) \dots (q-r+1)}{r!} A^{r-1}. \quad (146c)$$

woraus man, nach Potenzen von q ordnend, die folgende unendliche Doppelreihe bekommt:

$$\sum_{r=0}^{\infty} r (-1)^{r-1} \frac{q(q-1) \dots (q-r+1)}{r!} A^{r-1} = Q = q \left[1 + \frac{1}{2!} A + \frac{2^{\frac{1}{2}}}{3!} A^2 + \frac{6}{4!} A^3 + \frac{24}{5!} A^4 + \frac{120}{6!} A^5 + \frac{720}{7!} A^6 + \frac{5040}{8!} A^7 + \frac{40320}{9!} A^8 + \frac{3628800}{10!} A^9 + \frac{3628800}{11!} A^{40} + \cdots \right]$$

$$-q^{2} \begin{bmatrix} \frac{1}{2!} A + \frac{3}{3!} A^{2} + \frac{11}{4!} A^{3} + \frac{50}{5!} A^{4} + \frac{274}{6!} A^{3} + \frac{1764}{7!} A^{6} + \frac{13068}{5!} A^{7} \\ + \frac{109584}{9!} A^{8} + \frac{1020570}{10!} A^{9} + \frac{10628640}{11!} A^{10} + \frac{1}{4!} A^{10} + \frac{1}{4!} A^{11} + \frac{35}{5!} A^{4} + \frac{225}{6!} A + \frac{1621}{7!} A^{6} + \frac{13132}{8!} A^{7} \\ + \frac{118124}{9!} A^{8} + \frac{1172700}{10!} A^{9} + \frac{12753570}{11!} A^{10} + \frac{1}{4!} A^{10} + \frac{735}{6!} A + \frac{735}{7!} A^{6} + \frac{6769}{8!} A^{7} + \frac{67251}{9!} A^{8} \\ + \frac{723650}{10!} A^{9} + \frac{8409500}{9!} A^{10} + \frac{3416930}{10!} A^{10} + \frac{3416930}{11!} A^{10} + \frac{3416930}{11!} A^{10} + \frac{3416930}{11!} A^{10} + \frac{1}{4!} A^{10} + \frac{322}{7!} A^{6} + \frac{9150}{9!} A^{8} + \frac{62273}{10!} A^{9} \\ + \frac{8920555}{11!} A^{10} + \frac{1}{4!} A^{10} + \frac{18150}{9!} A^{8} + \frac{9150}{11!} A^{10} + \frac{1}{4!} A^{10} +$$

und die wir kurz mit Q bezeichnen wollen, so dass die Gleichung des Spektrums wird

$$L_q = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A}Q \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \tag{148}$$

wo sich niturlich A noch auf das Spektrum der Stoffmenge Eins bezieht. Nach den Untersuchungen über das Diapersche Gesetz kinn auch A eliminiert werden, wodurch man als neuere Form der Spektralgleichung findet.

$$L_1 = \frac{4}{\pi \bar{D}} \mu^4 O^4 Q \frac{\gamma^6}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \tag{119}$$

Viel verwickelter wird für diesen allgemeinen Fall die Bestimmung der Intensität zwischen gegebenen Grenzen. Diese Aufgabe führt auf das verwickelte Integral

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int \frac{\lambda^2}{(\lambda + m)^2} \left\{ 1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m}{\lambda^2 + \mu^2} \right) \right]^q \right\} dl \tag{1.00}$$

wo das Absorptionsvermogen — wie es in Gleichung (174) gerechtfeitigt werden soll

$$A = \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\ell^2 + \mu^2} \right)^2 \tag{1.11}$$

gesetzt wurde Je nachdem man

$$\frac{\mu^2}{m^2} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right) = x \text{ oder } \frac{\mu^2}{m^2} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right) = \cos \varphi$$

setzt, wird man auf eines der folgenden einfacheren Integrale geführt:

$$L = \frac{4}{\pi} \pi \mathcal{A} \left\{ \int \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + m^2)^2} d\lambda - \frac{\mu^2}{2m(m^2 - \mu^2)} \int \frac{(1 - x^2)^q}{x^2} \sqrt{\frac{1 - x}{1 - \frac{m^2}{\mu^2}}} dx \right\}$$

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \left\{ \int \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + m^2)} d\lambda - \frac{\mu^2}{2m(m^2 - \mu^2)} \int \sqrt{\frac{1 - \cos \varphi}{\frac{m^2}{\mu^2} \cos \varphi - 1}} \cdot \frac{\sin^{2\varphi + 1} \varphi}{\cos^2 \varphi} d\varphi \right\}$$

deren keines innerhalb der Grenzen $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$ unendlich groß und unstetig werden kann. Man wird bei wirklichen Berechnungen, da selbst Reihenentwickelungen nicht rasch zum Ziele führen, am liebsten zur graphischen oder mechanischen Quadratur greifen. Das über die Grenzen $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$ genommene und auf irgend eine Weise berechnete Integral bezeichnen wir mit f(q), so daß man als zweite Parametergleichung hat:

$$f(q) = \frac{4}{\pi} \mu \int_{0}^{\infty} \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + m^{2})^{2}} \left\{ 1 - \left[1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{3} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right)^{2} \right]^{q} \right\} d\lambda \right\} \quad (152)$$

und bemerken, daß die Funktion außer von ihrem Argumente, nur von μ und m abhängt.

C. Der erste Hauptsatz der mechanischen Wärmetheorie.

Wir haben schon kurz darauf hingedeutet, daß es a priori durchaus nicht einleuchtend sei, daß die Verwandlung der Wärme in Arbeit bei allen Körpern und unabhängig von der Qualität (Wellenlänge) der entstehenden inneren Bewegung nach demselben konstanten Verhältnisse vor sich geht. Um die hier in Betracht kommenden Fragen zu erläutern, und daraus die sich ergebenden Folgerungen abzuleiten, nehmen wir an, daß die Energie eines Körpers im Clausiusschen Sinne durch die Totalintensität und die Wellenlänge der Maximalintensität gegeben sei. Die Annahme ist offenbar ganz gerechtfertigt, da eben die innere Energie Ursache der Größe und Beschaffenheit der ausgestrahlten Intensität ist, und da die Intensität eine nur von der momentanen Geschwindigkeit, die Wellenlänge des Intensitätsmaximums eine nur von der momentanen Konfiguration der Teilchen abhängige Funktion ist. Der einzige Unterschied bei dem wirklich beobachteten Spektrum wird der sein, daß wegen der notwendig endlichen Dauer der Beobachtung statt der momentanen, mittlere Elemente eintreten. Doch ist diese Beschränkung insofern von keiner Bedeutung, als derselbe Fall auch für die Energie stattfindet.

Bezeichnen wir die Energie mit U, so werden wir ganz allgemein schreiben können:

$$U = g(\Delta) + \psi(\mu) \qquad (153)$$

wo φ und ψ noch unbestimmte Funktionen sind, die sich aus dem Clausius schen Gesetze ergeben werden. Um dieses aber anwenden zu können, müssen wir zunächst untersuchen, was aus dem Körper wird, wenn er in ein anderes Medium übertragen wird.

Aus Gleichung (100) folgt zunächst:

woraus wn sehen, daß sich die Totalintensität eines Spektiums beim Übergang in ein Medium, dessen in Bezug auf das erstere genommene Brechungsvermogen für den Strahl μ die Große i besitzt, im Verhaltnis von 1 zu i vergroßert. Wir denken uns als Warmequelle die Totalstrahlung eines absolut schwarzen Korpers, Q lein den Zuwachs der inneren Energie besteht dann die Gleichung

$$A dQ = dU$$

wahrend im zweiten Medium A i dQ stehen wird. Da nun die mechanische Aquivulent der Warme jedenfalls von Zeit und Ort unabhangig ist, so kinn die neue Gleichung für das zweite Medium nur bestehen, wenn ruch U im Verhaltnisse von 1 i zummmt Dies giebt nach (153) die Gleichung

 $i\left\{\varphi(\mathcal{A}) + \psi(\mu)\right\} = \varphi(\mathcal{A}r) + \psi\left(\frac{\mu}{r}\right) \tag{155}$

die in zwei von einander unabhangige zeifillen. Differenzieit inan nach i und setzt hierauf i = 1, so kommt

 $\varphi(\mathcal{A}) = K\mathcal{A}, \ \psi(\mu) = \frac{k}{\mu} \tag{156}$

wo K und k Konstanten bedeuten, die vom Zustande unabhangig sind k ist eine Funktion der stofflichen Natur des Korpers, K hochstwahrscheinlich eine absolute Konstante, insofern sie den Bruchteil der inneren Intensität darstellt, der emittiert wird Wir bemerken, daß, während die eiste Gleichung (156) geradezu selbstverständlich ist, die zweite einen schonen Beweis für die Richtigkeit der Gleichung (141) giebt, da gerade $\frac{k}{\mu}$ das Potential der Teilchen auf sich selbst darstellen soll und dieses daraus in der That für den benutzten Fall n=3 hervorgeht. Wir werden also überhaupt berechtigt sein, die Gleichung

 $pv = MR \frac{1}{\mu} \tag{157}$

als allgemein giltige zu betrachten, da die vorheigehende Ableitung offenbar an gai keine Annahme über die Beschaffenheit des Korper gebunden wai

Bezeichnet nun Q die gesamte, als Warme und Arbeit im Korpei befindliches Warme, und wieder A das mechanische Aquivalent der Warme, so ist nach dem ersten Hauptsatze der mechanischen Warmethooiie

$$AQ = KA + \frac{k}{\mu} \tag{158}$$

und es muss zugleich die Bedingung

$$\frac{KA\mu + k}{\mu Q} = A = \text{abs konst}$$
 (159 a)

erfullt sein, soll anders das Aquivalent eine absolut konstante Zahl bedeuten. Ist dieses aber angenommen, so ei halten wir umgekehrt eine allgemeine Parametergleichung. Setzt man nach dem Draper schen Gesetze

$$\mathcal{A} = \frac{\mu^3 O^4}{D}$$

so kommt

$$\frac{K\mu^4 O^4 + kD}{D\mu Q} = A \tag{159b}$$

Für vollkommene Gase ist die innere Arbeit bekanntlich Null, also

$$k = 0$$
 (160)

Damit wird, wenn nach

Form

gesetzt wird, wo bekanntlich auch c, eine von der Beschaffenheit des Gases abhängige Konstante ist:

Wir erhalten also wieder unsere im Draperschen Gesetze auf einem anderen Wege abgeleitete Beziehung, dass für vollkommene Gase die Wellenlänge des Intensitätsmaximums sich umgekehrt proportional der absoluten Temperatur ändere. Das Gesetz drückt geometrisch eine gleichseitige auf die Assymtoten als Koordinatenaxen bezogene Hyperbel aus Zugleich finden wir aber auch, dass das Gesetz der Intensitätszunahme der Spektra für alle Gase bekannt ist, sobald es für ein einziges gegeben ist, insofern sich die großen Halbaxen der verschiedenen Gasen zugehörenden Hyperbeln verhalten wie die Bikuben der spezifischen Wärmen bei konstantem Volumen.

Bei anderen Körpern kann die Temperatur explizite nicht eingeführt werden, da wir es im allgemeinen vermeiden wollen, bei diesen von spezifischen Wärmen zu sprechen. Wir müssen vielmehr die Temperatur aus dem Draperschen Gesetze berechnet voraussetzen, und erhalten dann aus den jetzt gefundenen Gleichungen die der errechneten Temperatur entsprechende Wärme.

Will man die Totalintensität als Funktion der Temperatur haben, so hat man $\mu^3 = \frac{D\mathcal{A}}{\Omega^4}$ zu setzen, und erhält:

$$KA + \frac{1}{\sqrt[3]{A}} \frac{k\Theta^{\frac{4}{3}}}{\sqrt[3]{D}} = AQ \cdot (163)$$

Fig. 16.

Da die dem Körper zugeführte Wärmemenge stets zur Erhöhung der Temperatur und Vermehrung der inneren Arbeit verbraucht wird, so folgt daraus, daß Q rascher

wächst, als die Temperatur. Es wächst daher auch das Produkt $\mu\Theta$ stets mehr und mehr mit wachsender Temperatur, d. h. μ steigt bei Körpern im allgemeinen rascher an, als bei Gasen. In der nebenstehenden Figur 16 bezieht sich die ausgezogene und punktierte Kurve resp. auf die Werte von μ und O eines vollkommenen Gases und irgend eines andern Körpers.

Wir schreiben schliefslich (159) in der bequemeren

schreiben schließlich (159) in der bequemeren
$$K(\mu\Theta)^4 - AD \frac{Q}{\Theta}(\mu\Theta) + kD = 0 \quad . \quad . \quad (164)$$

in welcher wir sie vorwiegend gebrauchen werden. Die Gleichung kann auch noch explizite gelöst werden. Ist y die positive Wurzel

$$y = \sqrt[3]{\left\{\frac{1}{2}\left(\frac{ADQ}{K\Theta}\right)^{2} \pm \sqrt{\frac{ADQ}{K\Theta}}\right\}^{4} - \frac{4^{3}}{27}\left(\frac{kD}{K}\right)^{3}}\right\}} + \sqrt[3]{\left\{\frac{1}{2}\left(\frac{ADQ}{K\Theta}\right)^{2} \mp \sqrt{\frac{ADQ}{K\Theta}}\right\}^{4} - \frac{4^{3}}{27}\left(\frac{kD}{K}\right)^{3}}\right\}}$$

so erhält man zur Bestimmung von μΘ die beiden Gleichungen:

$$\mu O = -\frac{\sqrt{y}}{2} \pm \sqrt{-\frac{ADQ}{KO} \frac{1}{2\sqrt{y}} - \frac{y}{4}} \text{ und } \mu \Theta = \frac{\sqrt{y}}{2} \pm \sqrt{+\frac{ADQ}{KO} \frac{1}{2\sqrt{y}} - \frac{y}{4}}$$

Dass aber die vorgelegte Cardanische Formel in y stets eine und nur eine reelle Wurzel besitzt, ersieht man daraus, dass

$$27 \left(\frac{\underline{ADQ}}{KO}\right)^{4} > 4^{4} \binom{kD}{K}^{3}, \text{ oder } \frac{27}{256} \left(\frac{\underline{AQ}}{O}\right)^{4} \frac{\underline{D}}{K} > k^{3}$$

ist Es ist namlich $\frac{Q}{O}$ nahezu gleich der spezifischen Waime, A und D eine schr große Zahl, K aber ein nicht sehr viel von der Einheit verschiedener Bruch Dagegen ist h ein echter Bruch, der anzeigt, wie viel von der Warme Q auf innere Arbeit verbraucht wurde

D Die Gleichung der inneien Aibeit

Wir haben unabhangig von unseren speziellen Annahmen über die innere Konstitution gefunden, daß $\frac{k}{\mu}$ das Potential der inneren Krafte darstellte. Wir wollen nun dasselbe noch auf eine andere Weise zu berechnen suchen, indem wir dem Gedankengange Stefans¹ folgen. Wirkt normal auf die Oberflache eines Korpers der per Flacheneinheit p betragende Druck, so wird im allgemeinen das Volumen v desselben auf v reduziert, wo nach dem Elastizitatsgesetze ist

$$apv = v - v \tag{165}$$

wenn α die Kontraktion der Volumeneinheit unter dem Diucke Eins bezeichnet. Ist nun

$$p = \frac{1}{a} = E \tag{166}$$

so verschwindet die Volumen des Korpers. Es ist ilso E der Druck, welcher das Volum zu Null, oder der Zug, der es zum doppelten macht, der sogenannte kubische Elastizitätsmodulus. Nimmt man nun das Elastizitütsgesetz als unbeschrankt an, so lafst sich die innere Arbeit berechnen, welche während der Ausdehnung des Korpers von v' auf v verbraucht wurde. Da nun die Deformation v'-v nach (165) proportional ist dem Drucke, so schließt die Enddeformation mit ihrem entsprechenden Drucke in rechtwinkligen Koordinaten ein rechtwinkliges Dreicck ein, dessen Spitze im Anfangspunkt gelegen ist. Dei Flücheninhalt desselben

$$F = \frac{p(v - v)}{2} \tag{167}$$

stellt offenbur die gesamte innere Arbeit dur, welche wahrend der gunzen Dauer der Deformation dem außeren Drucke stets das Gleichgewicht hielt. Nach Substitution von p enthalt man

$$F = \frac{(v - v')^2 E}{2v} \tag{168}$$

und demnach wird die innere Krift, welche einem Wichstum des Volumens von O $\ln v$ entspricht

$$F_0 = \frac{v}{2} E \tag{160}$$

Das Dulong Petitsche Goscia Sitzungsbei dik Wiener Akud diw XXXVI p 85

Man hat daher, da diese Arbeit andrerseits $\frac{\mu}{k}$ gefunden wurde:

$$2\frac{k}{\mu} = vE \quad . \quad (170a)$$

wofür man jedoch allgemeiner schreiben wird:

Ist der Druck konstant, so erhält man das allgemeine Gesetz von Boyle-Gay-Lussac in derselben Form für alle Körper, wie jenes für die Gase besteht. Es ist also k umgekehrt proportional der Dichte zu setzen. Man hat jedoch stets zu bedenken, daßs diese Gleichung nur für den Fall gilt, daß die innere Arbeit in der äußeren ihr Äquivalent hat. Fälle, wie z. B. chemischer Umsatz bei konstantem Volumen sind prinzipiell ausgeschlossen.

E. Zusammenfassung.

Wir haben nun zwischen den Elementen des Spektrums, die der Beobachtung in jedem Falle zugänglich sind, und den Zustandsvariabeln der Körper vier Gleichungen gefunden, die insgesamt zwei von der Beschaffenheit des Stoffes abhängige Konstanten enthalten. Sie lauten der Reihe nach

If
$$\frac{\mu^{3}\Theta^{4}}{A} = D$$
If $A_{q} = f(q)A$
If $K(\mu\Theta)^{4} - AD\frac{Q}{\Theta}(\mu\Theta) - kD = 0$
If $\frac{k}{\mu} = \int_{0}^{\pi} p \, dv$

und mögen nach den beigeschriebenen Ordnungszahlen benannt werden. Ist, wie wir nun annehmen, die Natur des emittierenden Stoffes bekannt, so giebt I die Temperatur, II die innere Wärme des Körpers, III und IV geben die Masse des in die Gesichtslinie fallenden Stoffes, und die von demselben geleistete innere Arbeit. Es sind somit alle Bestimmungsstücke gegeben, welche eine thermodynamische Behandlung des emittierenden Körpers betreffen.

Was die Genauigkeit der Gesetze bei praktischem Gebrauche anbelangt, so ist leicht zu ersehen, daß II am bedenklichsten erscheinen muß. Ist der Absorptionskoeffizient des Körpers wie etwa bei Gasen, die glücklicherweise in der Anwendung der Spektralanalyse die überwiegende Bedeutung haben, sehr klein, so wird f(q) = q, die Intensität bei der Masse q einfach des q-fachen der für die Masse Eins geltenden Intensität. Je größer das Absorptionsvermögen wird, desto geringer ist die Sicherheit in der Bestimmung von q, für A = 1 kann q bei konstanter Intensität jeden beliebigen Wert annehmen. Beschränkt man sich aber auch nur auf Gase, so kann f(q) ohne besondere Schwierigkeiten bestimmt werden.

Ein Umstand verdient wohl noch hervorgehoben zu werden, der zwar bei dem Stande unserer heutigen Beobachtungskunst in Bezug auf Photometrie nur rein theoretisches Interesse besitzt. Handelt es sich um ein Gas, dessen Beschaffenheit durch das Spektrum bekanntlich sogleich erkennbar ist, so wird $\frac{Q}{\Theta} = c_{\nu}$ die spezifische Wärme bei kon-

stantem Volumen, eine konstante Zahl Die Temperatur laßt sich nun sowohl aus μ allein welches bekanntlich von der Ausdehung und Entfernung der Lichtquelle un ibhangig ist als auch aus I bestimmen, und da in $\mathcal A$ die Entfernung des einstlichenden Korpers enthalten ist, ist die Möglichkeit von Entfernungsbestimmungen durch die Spektralanalyse nicht ausgeschlossen

Nachtrag Die Gleichungen I und II ermoglichen es, zus einem gegebenen Spektrum die Temperatui und die Masse des leuchtenden korpers zu bestimmen, losen aber die umgekehrte Aufgabe nicht. Darum mußte danach gestiebt werden, noch undere Beziehungen aufzufinden und so entstanden die Gleichungen III und IV die zußer der etwas unsicheren Methode der Übertragung eines Korpers in ein underes Medium auch ziemlich ferne stehende Großen, wie Q, in das Problem einführen. Es ist mit wahrend des Druckes gelungen statt der Gleichungen III und IV eine einzige rationellere aufzustellen, welche zugleich im Stande sein wird darüber zu entscheiden, ob die Elemente $\mathcal A$ und μ von der Dichtigkeit unabhungig sind oder nicht, ob also das Spektrum die Dichte mit der Dicke der durchstrahlten Schiehte nur in der bek innten Exponentialfunktion explizite enthalt, oder aber der erstere dieser Faktoren auch implizite darin enthalten ist. In einem besonderen Nachtrage soll diese Parametergleichung abgeleitet werden

11 Der absolut schwarze Korper Absorptionsvermogen

abhangen und als Funktion der beiden Vurübeln betriehtet stetig sein, im guizen Verlaufe weder auffallende Minima noch Maxima haben, und für gleiche Temperaturen um so höhere Intensitätsweite heitein, je ziolsei die Wellenlunge ist. Die die Gleichung des kontmuteiliehen Spektrums allen diesen und auch dem Clausiussichen Sitze Genuge leistet, überdies bei der Ableitung desselben keine speziellen Annahmen über die Beschaffenheit der Materie, oder der im derselben vorkommenden Bewegungen gemacht wurde, so konnen wir als Ausdruck dieser Funktion schreiben

$$c = c_0 \frac{\lambda}{\lambda_0} \left(\frac{\gamma_0^2 + m^2}{\lambda + m^2} \right)^2 \tag{172}$$

oder auch nich Einfuhrung der I otzlenergie II

$$\epsilon = \frac{4}{\pi} Hm \frac{\lambda^2}{(\lambda + m^2)^2} \tag{172b}$$

wobei wii nun festsetzen wollen, dus sich die Elemente II und m stets auf übsolut schwurze Korpei beziehen mogen, die für eine gegebene Temper itui ginz bestimmte Werte unsehmen. Wii stellen uns nun die Aufgabe, diese Werte zu bestimmen, und wollen zu dem Ende das Absorptionsvermogen des Koipers A ableiten. Nuch dem Kiichhoffschen Satze hat min

$$A = \frac{E}{c} \tag{173}$$

worrus sogleich die Relition folgt

$$\Lambda = \frac{\Delta \mu}{Hm} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda' + \mu} \right) \tag{171b}$$

welche die Absorption als Funktion der Temperatur und Wellenlunge dustellt. Nach dem Diaperischen Gesetze hatte man für zwei gleich temperiorte Korper

$$\frac{\mathcal{A}}{\mu^3} = \frac{H}{m^3}$$

und damit wird die Gleichung (174a) einfacher:

$$A = \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2 \cdot (174b)$$

in der nur mehr je ein Spektralelement vorkommt. Beobachtet man also bei der Temperatur Θ_1 die Absorption eines Körpers (\mathcal{A}, μ) für verschiedene Wellenlängen, so ergiebt sich daraus μ_1 und m_1 . Bei der Temperatur Θ_2 gebe das Emissionsspektrum desselben Körpers die Elemente \mathcal{A}_2 und μ_2 . Dann bestehen die Gleichungen:

$$A = \frac{\mu_1^4}{m_1^4} \left(\frac{\lambda^2 + m_1^2}{\lambda^2 + \mu_1^2} \right)^2$$

$$L = \frac{4\mu_2}{\pi} \mathcal{A}_2 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu_2^2)^2}$$

$$\frac{H_1}{m_1^3} = \frac{\mathcal{A}_2}{\mu_2^3} \left(\frac{\Theta_1}{\Theta_2} \right)^4$$
(175)

welche die Bestimmung der Elemente H_1 und m_1 für die Temperatur Θ_1 gestatten. Die Gleichung

 $\frac{H}{m^3} = \frac{H_0}{m_0^3} \left(\frac{\Theta}{\Theta_0}\right)^4 \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (176)$

liefert dann eine Beziehung zwischen beiden Elementen bei anderen beliebigen Temperaturen. Die Bestimmung eines derselben z.B. von m geschieht erst, wenn diese Größe selbst als Funktion der Temperatur gegeben ist, was — will man Hypothesen vermeiden, nur auf experimentellem Wege — nach (174b) geschehen kann.

Differenziert man die Gleichung (174b) nach der Wellenlänge und der Tempera-

tur, so kommt:

$$\frac{\partial A}{\partial \lambda} = 4 \frac{\mu^4}{m^4} \cdot \lambda \frac{(\mu^2 - m^2)(\lambda^2 + m^2)}{(\lambda^2 + \mu^2)^3} \\
\frac{\partial A}{\partial \Theta} = \frac{4\mu^3}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2 \left[1 - \frac{\mu^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right] \frac{d\mu}{d\Theta} - 4 \frac{\mu^4}{m^5} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2 \left[1 - \frac{m^2}{\lambda^2 + m^2} \right] \frac{dm}{d\Theta} \\
\frac{\partial A}{\partial \Theta} = \frac{4\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2 \left\{ \frac{1}{\mu} \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + \mu^2} \frac{d\mu}{d\Theta} - \frac{1}{m} \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + m^3} \frac{dm}{d\Theta} \right\}$$
(177)

Man ersieht daraus, daß die Absorption bei zunehmender Wellenlänge zunimmt, wenn $\mu > m$ ist, und da μ mit wachsender Temperatur abnimmt, so findet man bei Temperaturerhöhung eine Absorptionszunahme, wenn:

$$\frac{1}{\mu} \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + \mu^2} \frac{d\mu}{d\Theta} < \frac{1}{m} \cdot \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + m^2} \frac{dm}{d\Theta}$$

Da das Absorptionsvermögen stets zwischen 0 und 1 liegen muß, so folgt aus (174b): $\mu^{2}(\lambda^{2}+m^{2}) < m^{2}(\lambda^{2}+\mu^{2})$

und mit diesem Resultate lassen sich die unter (177) gefundenen Sätze so aussprechen: Die Absorption eines Körpers nimmt bei abnehmender Wellenlänge zu, bei wachsender Wellenlänge ab.

Da sich μ und m mit der Temperatur, invert ändern, so ist

$$\frac{d\mu}{d\Theta} > \frac{dm}{d\Theta}$$

 $\frac{dA^1}{dO}$ also be allen Temperaturen und Wellenlangen positiv Donn man hat weiter noch die folgenden Ungleichungen $\frac{1}{u} > \frac{1}{m}, \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + u^2} > \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + m^2}$

 $\frac{1}{\mu} > \frac{1}{m}, \frac{\kappa}{\lambda^2 + \mu^2} > \frac{\kappa}{\lambda^2 + m^2}$

durch deren Multiplik voon man findet, dass $\frac{dA}{dO}$ stets positiv ist. Bei zunchmender l'emperatur wachst also die Absorption, wie dies die Thatsachen und Zollners Folgerungen aus dem Kirchhoffschen Gesetze erfordern

Fs verdient noch bemerkt zu werden, dass die Absorptionskurve in den Punkten

$$\lambda^{2} = \frac{3\mu^{2} - 5m^{2}}{6} \pm \sqrt{\frac{(3\mu^{2} - 5m^{2})}{36}} + \frac{\mu^{2}m'}{3}$$
 (179)

Inflexionspunkte besitzt Davon ist jedoch der unter Beibehaltung des — Zeichens entstehende imaginai

Da es haufig von Vorteil sein wird, mittlere Absorptionskoeffizienten zu kennen so berechnen wir noch einige hierhei gehorige Integrale. Wir integrieren die Gleichung (174b) innerhalb der beliebigen Gienzen λ_1 und λ , und erhalten so

$$A_{(\lambda_1 \lambda_2)} = \frac{1}{\lambda_1} \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} \int_{m^4}^{\mu^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right) d\lambda \tag{180}$$

Berucksichtigt man die Identitat

$$\left(\frac{\lambda^{2}+m^{2}}{\lambda^{2}+\mu^{2}}\right)^{2}=1+2(m^{2}-\mu)\frac{\lambda}{(\lambda^{2}+\mu^{2})}+\frac{m^{4}-\mu^{4}}{(\lambda+\mu)}$$

so erhalt man tolgende Integralwerte

$$\int \frac{\lambda \ d\lambda}{(\lambda + \mu^2)} = +\frac{1}{2\mu} \arctan \frac{\lambda}{\mu} - \frac{1}{2} \frac{\lambda}{\lambda + \mu} + \text{Const}$$

$$\int \frac{d\lambda}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} = \frac{1}{2\mu^3} \left[\arctan \frac{\lambda}{\mu} + \frac{\lambda\mu}{(\lambda^2 + \mu)} \right] + \text{Const}$$

und daraus folgt, wie min leicht findet

$$A = \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left\{ \lambda + \left[\frac{m^{2} - \mu^{2}}{\mu} + \frac{m^{4} - \mu^{4}}{2\mu^{3}} \right] \operatorname{arctang} \frac{\lambda}{\mu} + \left[\frac{m^{4} - \mu^{4}}{2\mu^{2}} - (m^{2} - \mu^{2}) \right] \frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right\} + \operatorname{Const}$$

$$A_{(\lambda \lambda_{2})} = \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left\{ 1 + \left[\frac{m^{2} - \mu^{2}}{\mu} + \frac{m^{4} - \mu^{4}}{2\mu^{3}} \right] \frac{1}{\lambda, -\lambda_{1}} \operatorname{arctang} \frac{\mu(\lambda_{2} - \lambda_{1})}{\mu^{2} + \lambda_{1}\lambda_{2}} + \left[\frac{m^{4} - \mu^{4}}{2\mu^{2}} - (m^{2} - \mu^{2}) \right] \frac{\mu^{2} - \lambda_{1}\lambda_{1}}{(\lambda_{1}^{2} + \mu^{2})(\lambda^{2} + \mu^{2})} \right\}$$

$$(181)$$

Genugen die Grenzwellenlangen der Bedingung

$$\lambda_1 \lambda_2 = \mu^2 \tag{182}$$

was wohl haufig genug der Fall sein wird, d'h hat man es mit physikalischen Grenzen des Spektrums zu thun, so wird

$$A_{(\lambda_1 \lambda_2)} = \frac{\mu^4}{m^4} \left\{ 1 + \left| \frac{m^2 - \mu^2}{\mu} + \frac{m^4 - \mu^4}{2\mu^3} \right| \frac{1}{\lambda_1 - \lambda_1} \operatorname{arctang} \frac{\lambda_1 - \lambda_1}{2\mu} \right\}$$
 (183)

wahrend von einem mittleren Absorptionskoeffizienten zwischen den Grenzen λ () unel $\lambda = \infty$ nicht mehr gesprochen werden kann

Setzt man in Gleichung (174b) $\lambda = \infty$, so wird

$$A_{\lambda=\infty} = \frac{\mu^4}{m^4} \tag{184}$$

der Absorptionskoeffizient für sehr lange Wellen Bur unendlich kurze Wellen ist

$$A_{\lambda=0}=1 \quad . \quad (185)$$

und mithin sind für sehr kurze Wellen alle Körper als absolut schwarze zu betrachten.

Wir geben schließlich noch eine andere Definition des mittleren Absorptionsvermögens, indem wir den Koeffizienten stets mit der zugehörigen Spektralintensität multiplizieren. Danach wird:

$$A_{(\lambda_1 \lambda_2)} = \frac{1}{\lambda_2 - \lambda_1} \frac{\mu^4}{m^4} \frac{4\mu}{\pi} \mathcal{A} \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2}\right)^2 d\lambda \quad . \quad . \quad . \quad (186)$$

und der Sinn dieser Integration ist, einen jeden Absorptionskoeffizienten mit demjenigen Gewichte in die Rechnung zu führen, welches der Häufigkeit seines Vorkommens bei derselben Temperatur entspricht.

Zerlegt man in Partialfaktoren, so kommt:

egt man in Partialfaktoren, so kommt:

$$\frac{\lambda^{2}(\lambda^{2}+m^{2})^{2}}{(\lambda^{2}+\mu^{2})^{4}} = \frac{A}{(\lambda^{2}+\mu^{2})^{4}} + \frac{B}{(\lambda^{2}+\mu^{2})^{3}} + \frac{C}{(\lambda^{2}+\mu^{2})^{2}} + \frac{D}{\lambda^{2}+\mu^{2}}$$

$$A = 2m^{2}\mu^{4} - \mu^{2}m^{4} - \mu^{6}$$

$$B = m^{4} - 4m^{2}\mu^{2} + 3\mu^{4}$$

$$C = 2m^{2} - 3\mu^{2}$$

$$D = 1$$
(187)

und wendet man hierauf die Reduktionsformel an:

$$\int\!\frac{dx}{(x^2+a^2)^{n+1}}\!=\!\frac{x}{2n\,a^2}\,\frac{1}{(x^2+a^2)^n}+\frac{(2n-1)}{2n\,a^2}\int\!\frac{dx}{(x^2\!+a^2)^n}$$

so gelangt man leicht zu den folgenden Integralformeln:

$$I = \frac{1}{\mu} \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} \qquad II = \frac{1}{2\mu^{2}} \left(\frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} + \frac{1}{\mu} \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} \right)$$

$$III = \frac{1}{4\mu^{2}} \left(\frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} + \frac{3}{2\mu^{2}} \frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} + \frac{3}{2\mu^{3}} \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} \right)$$

$$IV = \frac{1}{6\mu^{2}} \left(\frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{3}} + \frac{5}{4\mu^{2}} \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} + \frac{3.5}{2.4\mu^{4}} \frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} + \frac{3.5}{2.4 \cdot \mu^{5}} \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} \right)$$
the ergeben:
$$4\mu \mu^{4} = \frac{1}{4\mu^{4}} \left(\frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} + \frac{3.5}{2.4 \cdot \mu^{4}} + \frac{3.5}{2.4 \cdot \mu^{5}} \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} \right)$$
(189)

welche ergeben:

$$A_{(\lambda_1 \lambda_2)} = \frac{4\mu}{\pi} \frac{\mu^4}{m^4} \mathcal{A} \frac{1}{\lambda_2 - \lambda_1} \left\{ A \operatorname{IV} + B \operatorname{III} + C \operatorname{II} + D \operatorname{I} \right\}_{\lambda = \lambda_1}^{\lambda = \lambda_2} \cdot \cdot \cdot \cdot (189)$$

Der hingeschriebene Klammerausdruck ist aber:

$$\left[\frac{D}{\mu} + \frac{1 \cdot C}{2\mu^{3}} + \frac{1 \cdot 3 \cdot B}{2 \cdot 4 \cdot \mu^{5}} + \frac{1 \cdot 3 \cdot 5A}{2 \cdot 4 \cdot 6 \cdot \mu^{7}}\right] \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} + \left[\frac{1 \cdot C}{2\mu^{2}} + \frac{1 \cdot 3B}{2 \cdot 4 \cdot \mu^{4}} + \frac{1 \cdot 3 \cdot 5A}{2 \cdot 4 \cdot 6 \cdot \mu^{6}}\right] \frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} + \left[\frac{B}{4\mu^{2}} + \frac{5 \cdot A}{4 \cdot 6 \cdot \mu^{4}}\right] \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} + \frac{A}{2 \cdot 3 \cdot \mu^{2}} \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{3}} \cdot \cdot \cdot \cdot (190)$$

oder nach Substitution der für A..D gefundenen Werte:

$$\frac{m^{4} + 2m^{2}\mu^{2} + 5\mu^{4}}{2 \cdot 2 \cdot 4 \cdot \mu^{5}} \operatorname{arctg} \frac{\lambda}{\mu} + \frac{m^{4} + 2m^{2}\mu^{2} - 11\mu^{4}}{2 \cdot 2 \cdot 4 \cdot \mu^{4}} \frac{\lambda}{\lambda^{2} + \mu^{2}} + \frac{m^{4} - 14\mu^{2}m^{2} + 13\mu^{4}}{4 \cdot 6 \cdot \mu^{2}} \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} - \frac{(m^{2} - \mu^{2})^{2}}{2 \cdot 3} \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{3}} \cdot (191)$$

Setzt man in diesen Ausdrücken die Grenzen λ_2 und λ_4 ein, und dividiert durch $(\lambda_2 - \lambda_1)$, so erhält man unter leicht verständlicher Bezeichnung der konstanten Faktoren den Wert:

$$\frac{\lambda_{2} - \lambda_{1}}{\lambda_{1}} \operatorname{var} \frac{\mu(\lambda_{2} - \lambda_{1})}{\lambda_{1}\lambda_{2} + \mu^{2}} + (\operatorname{II}) \frac{\mu^{2} - \lambda_{1}\lambda_{2}}{(\lambda_{1} + \mu^{2})(\lambda_{1} + \mu^{2})} + (\operatorname{III}) \frac{\mu^{2}(u^{2} - 2\lambda_{1}\lambda_{2}) - \lambda_{1}\lambda_{2}(\lambda_{1} + \lambda_{1} + \lambda_{1}\lambda_{1})}{(\lambda_{1}^{2} + \mu^{2})^{2}(\lambda_{2}^{2} + \mu_{1})^{2}} + (\operatorname{IIV}) \frac{\mu^{4} - 3\mu \lambda_{1}\lambda_{2}(\lambda_{1}^{2} + \lambda_{2} + \lambda_{1}\lambda_{1} + \mu^{2}) - \lambda_{1}\lambda_{2}[\lambda_{2}^{4} + \lambda_{1}(\lambda_{1}^{2} + \gamma_{2})(\lambda_{2} + \lambda_{1})]}{(\lambda_{1}^{2} + \mu^{2})^{3}(\lambda_{2}^{2} + \mu^{2})^{3}}$$
(192)

Ist zugleich die Bedingung eifullt

$$\lambda_1 \lambda = \mu \tag{193}$$

so wird einfacher

$$\frac{\text{(I)}}{\frac{1}{2} - \lambda_{1}} \operatorname{arctg} \frac{\lambda_{2} - \lambda_{1}}{2\mu} - (\text{III}) \frac{\mu^{2}(\lambda_{1} + \lambda_{2})}{(\lambda_{1}^{2} + \mu^{2})^{2}(\lambda_{2} + \mu^{2})} + (\text{IV}) \frac{\mu^{6} - 3\mu^{4}(\lambda_{1} + \lambda_{2})^{2} - \mu^{2}[\lambda_{1}^{4} + \lambda_{2}^{4} + \mu^{4} + \mu^{2}(\lambda_{1}^{2} + \lambda^{2})]}{(\lambda_{1}^{2} + \mu^{2})^{3}(\lambda_{2}^{2} + \mu^{2})^{3}}$$
(194)

Sind endlich die Grenzen unendlich und Null, so wird der hingeschriebene Klammeriusdruck, wie man durch Umformung leicht findet

 $\frac{6m^4 + 12m \ \mu^2 + 5\mu^5}{2 \ 2 \ 4\mu^5}$ $A_{(0 \ \infty)} = \frac{A}{4\pi m^4} \left(6m^4 + 12m^2\mu^2 + 5\mu^4\right) \tag{195}$

und man erhalt so

wober A die Totalenergie des absorbierenden Korpers bedeutet

b) Die Große m konnte als Funktion der Temperatur auf theoretischem Wege nur so dargestellt werden, wenn man auch μ als Funktion dieser Variabelen kannte I) i diese Voraussetzung für ein vollkommenes Gas zutrifft, so ist die Möglichkeit, m als Funktion der Temperatur zu bestimmen, darauf zuruckgeführt, diese Bestimmung für das Absorptionsvermogen eines vollkommenen Gases zu thun (nach Gleichung (174b)) Dies ist nun in der That möglich, wenn man sich auf die kinetische Theorie der Gase als alleinige Hypothese stutzt ¹

Absorption soll stattfinden, wenn ein Lichtstrühl bei seinem Duichgange durch dies Gis auf Teilchen stoßt, die mit ihm isoperiodisch schwingen. Von Schwingungen der Gis-— oder vielleicht auch durch diese angeregt — der Atherteilchen im Gasckenn i priori keine Rede sein, wir wissen nur, daß die Molekeln fortschreitende Bewegungen besitzen. Es laßt sich aber leicht nachweisen, daß das enorme Gewirre dei in kurzen Weglangen L in der Leit T zwischen zwei Zusammenstoßen einherfliegenden Teilchen den Eindruck einer schwingenden Bewegung macht, welche sich durch

$$y = \frac{L}{\lambda} \sin \frac{2\pi}{\lambda T} t$$

ausdrucken last Noch angenaherter wird dies von den zwischen den Gismolekeln befindlichen Atherteilchen gelten. Um diese Gleichung zu verifizieren bilden wir den Ausdruck der mittleren Geschwindigkeit G, es ist

$$G = \frac{2}{T} \int \frac{dy}{dt} dt = \frac{L}{T}$$

gerade der Wert, den die kinetische Gastheorie als mittleie Geschwindigkeit der Molekeln findet Ebenso leicht erhalten wir auch den Ausdruck für die charakteristischen Eigen-

¹ Astı Nachı No 2585 pag 302

schaften der Gase: sei N die Anzahl der Molekeln in einem bestimmten Volumen, m die Masse der einzelnen, so ist die Energie in einem beliebigen Momente:

$$p = N \frac{m}{2} \left(\frac{dy}{dt}\right)^2$$

die auf die Wände des Gefäßes als Druck wirkt. Ist α der Winkel der Geschwindigkeitsrichtung mit der Stoßfläche, so ist:

$$p = \frac{1}{8} Nm \pi^2 \frac{L^2}{T^2} \cos^2 \pi \frac{t}{T} \cdot \cos^2 \alpha$$

und ähnliche Ausdrücke erhält man für die beiden anderen Koordinaten. Da aber bei der sehr großen Anzahl der Molekeln die wahrscheinlichste Verteilung derselben eine derartige ist, daß

$$\cos \alpha = \cos \beta = \cos \gamma$$

so ist, mit Rücksicht auf

$$\cos^2\alpha + \cos^2\beta + \cos^2\gamma = 1$$

der Wert der mittleren Energie gegeben durch

$$p = \frac{1}{3} Nm \left(\frac{\pi}{4}\right)^2 G^2$$

welche Formel der Ausdruck des Boyleschen Gesetzes ist.

Es bezeichne nun Ω den arithmetischen Mittelwert der molekularen Geschwindigkeit, η den Koeffizienten der inneren Reibung, ϱ die Dichte des Gases; dann ist:

$$T = \frac{\pi\eta}{\varrho} \cdot \frac{1}{\Omega^2}$$

und hängt mithin, da η und ϱ durch das ganze Gasgemenge hindurch dieselben bleiben, lediglich von Ω ab; dies ist aber eine Größe, welche sich um einen Mittelwert rasch fallend gruppiert, mithin verschiedene Werte annimmt.

Es falle nun auf das Gas ein Bündel homogenen Lichtes von n Strahlen mit der Einzelintensität i; dann ist die Gesamtintensität des Bündels ni. Werden nun m Strahlen davon im Gase verschluckt, so ist:

$$\frac{m}{n} = A$$

das Absorptionsvermögen des Gases bei der angenommenen Temperatur.

Die Anzahl der Teilchen m, welche bei genügend beträchtlicher Dicke der Gasschichte absorbiert werden, d. h. welche die Periode $2T = \tau$ oder allgemeiner $2T = \nu \tau$ haben, wo τ die Schwingungsdauer des betreffenden Lichtstrahles, ist proportional der Wahrscheinlichkeit des Vorkommens einer molekularen Geschwindigkeit Ω . Ist Ω_0 deren Maximalwert im Gase für eine bestimmte Temperatur, und berechnet man

$$\frac{\Omega}{\Omega_0} = x$$

so ist diese Wahrscheinlichkeit nach dem Maxwellschen Gesetze:

$$w = \frac{4}{\sqrt{\pi}} x^2 e^{-x^2}$$

und daher ist, wenn C eine Konstante bedeutet:

$$A = C x^2 e^{-x^2}$$

Wird nun die absolute Temperatur von Θ_0 auf Θ erhöht, so wird die Geschwindigkeit Ω die $\sqrt{\frac{\Theta}{\Theta_0}}$ fache der früheren, und im Vergleich mit der früheren Anzahl der Teilchen mit der früheren Periode τ wird diese jetzt:

$$w^{1} = \frac{4}{\sqrt{\pi}} x^{2} O_{0} e^{-x^{2} O_{0}}$$

Man erhalt also fur das Absorptionsvermogen

$$\frac{A}{A_0} = \frac{O}{O_0} e^{-x^2 \left(\frac{O}{\Theta_0} - 1\right)}$$

wo noch x eine Funktion der Wellenlange ist. Um sie zu bestimmen gehen wir von der Gleichung der inneren Reibung aus. Nennt man die Zusummenstofsperiode der Maximalgeschwindigkeit T_0 , welche spektroskopisch genommen der Wellenlunge großter Wahrscheinlichkeit, mithin μ , der Wellenlange des Intensitatsmusimismus entspricht, so hat man unter Berucksichtigung der Beziehung

$$\lambda = 2Tc$$

die aus der angenommenen Schwingungsform folgt, die Gleichung

$$\frac{\mu}{\lambda} = \frac{\Omega^2}{\Omega_0} = x^2$$

Damit wird nun

$$\frac{A}{A_0} = \frac{O}{O_0} e^{-\frac{it}{\lambda} \begin{pmatrix} \Theta \\ O_0 \end{pmatrix}}$$

oder μ auf eine feste Temperatur bezogen, da man für vollkommene Gase die Gleichung hat

$$\frac{\mu}{\mu_0} = \frac{O_0}{O}$$

die man nun umgekehrt auch aus dem Verhalten von x'ableiten kunn das Absorptionsvermogen

 $\frac{A}{A_0} = \frac{O}{O_0} c^{-\frac{\mu_0}{\lambda} \left(1 - \frac{O_0}{O}\right)}$

Verbindet man die Gleichung (174b) mit den beiden vorheigehenden, so folgt

$$\frac{\mu^{4} m_{0}^{4}}{\mu_{0}^{4} m_{1}^{4}} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda^{2} + \mu}\right)^{2} \left(\frac{\lambda + \mu_{0}^{2}}{\lambda^{2} + m_{0}^{2}}\right)^{2} = \frac{O}{O_{0}} c^{-\frac{\mu_{0}}{\lambda}} \left(\frac{O_{0}}{O_{0}}\right)$$

oder anders geschrieben

$$\frac{m_0^4}{m^4} \left(\frac{\lambda + m^2}{\lambda + m_0^2} \right)^2 = \left(\frac{\lambda + \mu_0^2}{\lambda} \frac{O_0^3}{O^2} \right)^2 \left(\frac{O}{O_0} \right)^2 e^{-\frac{u_0}{\lambda} \left(1 - \frac{O_0}{O} \right)}$$

welche nun die chromatische Wellenlange des absoluten schwarzen korpers als Funktion der Temperatur darstellt. Die Gleichung gilt naturlich auch in der von der Wellenlange unabhangigen Form. Setzt man also $\lambda = \infty$, so kommt

$$\frac{m^4}{m_0^4} = \left(\frac{O_0}{O}\right)^5$$

Bei sonst gleichen Umstanden durchwandert das Energiem immum des absolut schwarzen Korpers unter allen Stoffen am schnellsten das Gebiet des Spektrums Aus der Gleichung (176) folgt daraus weiter

$$\frac{H}{H_0} = \left(\frac{O}{O_0}\right)^{\frac{1}{4}}$$

Die Energie des absolut schwarzen Korpers ist proportional der vierten Wuizel aus der absoluten Temperatur und es ist selbstverstandlich, daß die Geschwindigkeit der Energie-anderung unter allen Korpern die kleinste ist. Man darf aber durchaus nicht vergessen,

das die hier abgeleiteten Resultate auf der Hypothese beruhen, das sich das Spektrum außer auf die von uns angenommene Art noch durch Annahme gleicher Partialintensitäten mit einer wahrscheinlichen Verteilung der Wellenlänge, erklären lasse.

Dieser Zusatz über die Bestimmung von m als Funktion der Temperatur ist mit der einzigen Veränderung der reziprok gegebenen Absorptionsgleichung eines späteren Abschnittes halber beibelassen werden. Der ungarischen Akademie der Wissenschaften wurde er bereits in der Form vorgelegt, in welcher x eine allgemeine Funktion der Wellenlänge $g(\lambda)$ darstellt, welche für $\lambda = \infty : x = 0$ giebt, da Ruhe von Molekeln nur Wellen von unendlich großer Länge hervorbringt. Die Spezialisierung $x^2 = \frac{\lambda}{\mu}$ ist entschieden — wenn auch folgerichtig, doch unglücklich, denn sie giebt für $\lambda = 0$, A = 0, was widersinnig ist. Jedenfalls braucht nicht wiederholt hervorgehoben zu werden, daßs dieser Abschnitt nur beiläufigen Aufschluß über den Lauf von m erbringen, nicht aber den Beobachtungen vorgreifen wollte.

12. Experimentelle Prüfung des Absorptionsgesetzes.

Um eine Anwendung der abgeleiteten Absorptionsformeln zu geben, wollen wir die Absorption der Sonnenchromosphäre untersuchen, die von Prof. Dr. H. C. Vogel messend untersucht wurde, indem verschiedene Teile der Sonnenscheibe photometrisch bestimmt wurden. Aus den Daten, die sich bis an den Rand der Scheibe erstrecken, berechnet Prof. Vogel den Betrag der Absorption nach der Bouguerschen Formel.

Es ergiebt sich so:

λ =	0.6620	0.5790	0.5125	0.4700	0.4430	0.4085
A beob.	0.206	0.334	0.443	0.423	0.466	0.519
A berech.	0.275	0.334	0.389	0.432	0.463	0.505

Bei der Rechnung gingen wir von der Formel

$$A = \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2$$

aus, und betrachteten μ und m als unbekannt. Die direkte Auflösung ist $\mu=0.7250$, $m=1.9375\sqrt{-1}$ mit der Fehlerquadratsumme $\sum v^{\rm s}=0.0051$. Der unmögliche imaginäre Wert von m kommt jedenfalls von Beobachtungsfehlern (auffallend ist der Sprung zwischen den Wellenlängen 0.5125 und 0.4430), welche, da der Wellenlänge ein sehr geringer Spielraum belassen ist, in den Koeffizienten der Gleichungen sehr ungünstig zusammenwirken. Die obige Reihe der A ist mit dem Werte

$$\mu = 0.5361, m = 1.1631$$

gerechnet und läßt die Fehlerquadratsumme $\sum v^2 = 0.0080$. Bei der Schwierigkeit der Messungen ist die Übereinstimmung jedenfalls genügend groß.

Besseren Anschluss an die Beobachtung gewährt eine Reihe von Untersuchungen, die von Dr. G. Müller² zur Bestimmung der Absorption der Erdatmosphäre angestellt sind,³ und die wir unter Berücksichtigung der Krümmung der Erdoberfläche reduzierten.

¹ Sitzung vom 17. Oktober 1887.

² Astr. Nachr. 2464.

³ Vergl. dazu Tafel IV.

Das ursprungliche Beobachtungsmaterial bezieht sich auf photometrische Messungen verschiedener Teile des Sonnenspektiums bei verschiedener Hohe über dem Horizonte

Die Gegeneinanderstellung von Rechnung und Boobachtung giebt

Die Summe der Fehler wird $\sum v = 0.0101$, der Fehlerquadrato $\sum v' = 0.0045$. Die Temperatur, auf welche sich die Untersuchung bezieht, durfte sich nicht weit von der mittleren Sonnentemperatur Potsdams entfernen

Dass die Chromosphaie der Sonne ein Spektrum liesert, dessch Intensit itsmaximum auf etwa $E \dagger D$ fallt, hatte man auf anderem Wege, wegen der Superponierung der Spektra von Sonnenkein, Photosphaie und Chromosphaie nicht leicht gefunden. Auffallend wird es auch sein dass das kontinuierliche Spektrum der Erditmosphaie (die Zenithalhohe der Atmosphaie zur Einheit genommen) sein Intensit itsmaximum bei $b \dagger b'$ liegen hat. Es steht das damit im Zusummenhange, dass die atmosphaische Luit bei dieser Temperatur gerade die Wellen von geringer Lange sehn bedeutend absorbiert

13 Diskussion der Spektralgleichung in Bezug auf die Temperatur

Wir gehen aus von der Gleichung (149), welche in Bezug auf die Einheit der Stoffmenge lautet $L = \frac{4}{\pi D} \mu^4 O^4 \frac{\lambda}{(\lambda^2 + \mu^2)}$ (196)

um sie als Funktion der l'emperatur einer naheren Untersuchung unterziehen zu konnen

Was nun zunachst die Große μ anbelangt, so sahen wir, daß sie bei Gasen der absoluten Temperatur umgekehrt proportional ist, im illgemeinen aber rascher ansteigt als eine in Bezug auf die Assymtoten genommene gleichseitige Hyperbel. Dit, wie frührt erwähnt, bei wachsender Lemperatur die ganze innere Warme rascher zunimmt als die Temperatur, so konnen wir zur Erleichterung der Diskussion (ohne die jetzt einzufährende Gleichung in theoretische Untersuchungen mit einzuziehen) schreiben

$$\frac{Q}{Q} = c + c_1 Q + c^2 Q^2 + \tag{197}$$

wo c_1 , c_2 positive Konstanten sind — wenigstens so lange, als thre Große auf das Zeichen einfließend in Betracht kommen kann. Für unendlich höhe Temperaturen wird also $\mu=0$, für nahe beim absoluten Nullpunkt gelegene dagegen $\mu=\infty$. Das Spektrum nahert sich in beiden Fallen, wie wir schon früher fanden, den Kurven

$$L = L_0 \left(\frac{\lambda_0}{\lambda} \right)^2 \text{ und } L = L_0 \left(\frac{\lambda}{\lambda_0} \right)^2$$

Der Differentialquotient $\frac{d\mu}{dO}$ wird allgemein

$$\frac{d\mu}{dO} = \frac{AD\mu \frac{dQ}{dO} - 4K\mu^4O^3}{4K\mu^3O^4 - ADQ}$$
 (198)

Da der Nenner nicht unendlich wird, so lange man in endlichen Grenzen der Temperatur bleibt, und auch in diesem Falle das für $O=\infty$ selbstverstandlich eintretende Minimum

von μ charakterisierte, so suchen wir die Nullwerte des Zählers. Man findet für unsere spezielle Annahme über die spezifische Wärme als Maximum-Minimumgleichung:

$$4K\mu^3\Theta^3 = AD(c_1 + 2c_2\Theta + \cdots)$$
 (199)

so daß für μ ein Kulminationspunkt, und zwar nur einer, allerdings statt hat. Derselbe muß der Natur der Sache nach ein Maximum sein; denn ein Minimum machte den Verlauf der Kurve der μ dem bei Gasen eingehaltenen ähnlich. Da wir das Maximum wieder aus dem Produkte $\mu\Theta$ bestimmen, so muß dasselbe in Bezug auf die Kurve $\mu\Theta$ = konst. ein sehr flaches Maximum sein. Um die Lage des Maximums auf der Temperaturaxe zu schätzen, nehmen wir annäherungsweise linker Hand [nach (162)]

$$\mu\Theta = \sqrt[3]{\frac{ADc}{K}}$$

und erhalten so in O die Gleichung

Da c_2 im Vergleiche zu c_1 , dieses aber schon gegen c sehr klein ist, so folgt daraus, daß das Maximum von μ bei sehr hohen Temperaturen liegen muß. Es ist wahrscheinlich, daß dieses Stationärwerden der Wellenlänge größter Intensität bei hohen Temperaturen mit einer andern Erscheinung desselben zusammenhängt, von der wir noch später, bei Ableitung der Balmerschen Formel, zu sprechen haben werden.

So viel ist klar, daß man ganz allgemein $\mu\Theta=$ konst. setzen darf, so lange es sich nur darum handelt, allgemeine Anschauungen über den Einfluß der Temperatur auf das Spektrum zu gewinnen. Dann ist aber sogleich klar, daß bei wachsender Temperatur L stets größer wird. Das Maximum der Intensitätsänderung liegt stets bei $\lambda=\frac{\mu}{\sqrt{5}}=0.4472\,\mu$, also nahe bei dem ersten Inflexionspunkte der Spektralkurve im brechbaren Teile. Strenge gelten diese Sätze nur für ein mit kontinuierlichem Spektrum leuchtendes Gas, erfahren aber bei ihrer Anwendung auf andere Körper nur geringe Modifikationen.

14. Die Lockyersche Spektralmethode.

Erteilt man in der Spektralgleichung der den einzelnen Wellenlängen entsprechenden Intensität den konstanten und beliebig kleinen Wert $L=\iota$, so kann die Formel als Gleichung zwischen μ und λ angesehen werden, welche als Kurve dargestellt, den geometrischen Ort aller jener Punkte darstellt, deren Emission soeben beginnt, oder soeben verschwindet, die also, um kurz zu reden, dem Draperschen Gesetze gleichzeitig gehorchen. Ist also μ konstant, so erhält man die Gleichung der Grenzwellenlängen des Spektrums, ist λ konstant, so die Temperatur — oder vielmehr eine Funktion derselben, bei welcher das Spektrum für den betreffenden Strahl aufhört. Stellt man nun ein Spektrum wirklich her, indem man etwa eine in ihren verschiedenen Punkten verschieden temperierte Lichtquelle untersucht (dieselbe auf den Spalt eines Spektroskopes projiziert), so wird man finden, daß die Höhe des Spektrums für verschiedene Strahlen verschieden ist. Der Endpunkt der Höhenordinate entspricht gerade demjenigen μ , für welches die Emission verschwindet.

Lockyer, der die Methode zuerst zweckdienlich anwandte — praktisch besteht sie nur darin, dass nicht das diffuse Licht einer Quelle, sondern deren Bild beobachtet

werde — nannte sie die Methode der langen und kurzen Linien, insofern die Spektiallinien der Gase desselben Stoffes verschiedene Hohe oder Lange besitzen Wir werden sie einfach die Lockyersche Spektralmethode nennen

Nach welchem Maße nun die Lunge eines Spektralstrahles zu messen sei, ist nach dem Gesagten unschwer zu bestimmen Irgendwelche festbestimmte Funktion der Temperatur von der Beschaffenheit, daß sie mit wachsendem Argumente abnimmt genugt, und wir wählen daher aus Grunden, die bei der Untersuchung der Gischlun hervortreten werden, die Funktion O^{-2} Diese Definition hat noch den Vorteil, daß die Lange der Linie vollkommen unabhangig wird von den Dimensionen und der Finternung der Lichtquelle und des Beobachtungsinstrumentes, was bei keiner anderen Definition der Lange der Fall ware. Unter Lange eines Strahles im Spektrum verstehen wir ilso das inverte Quadrat jener Temperatur, für welche der betreffende Strahl ger ide unsichtbar wird. Insoweit im allgemeinen das Drapersche Gesetz giltig ist, folgt daraus, daß die Lange der Strahlen gleicher Brechbarkeit bei allen Korpern nahezu gleich ist

Wir gehen wieder von der Gleichung

$$L = \frac{4}{\pi D} \mu^4 O^4 \frac{\lambda}{(\lambda^2 + \mu^2)}$$

aus, lassen $L=\iota$ une
ndlich klein und konstant werden, und bezeichnen die fur
 ille Korper konstante Große

$$\frac{2}{\sqrt{\pi \iota D}} = c_1 \tag{201}$$

mit c_1 Dann lasst sich die Spektralgleichung in der Form schreiben

$$\mu^2 O^{\circ}(O^{-2} - c_1 \lambda) + \lambda^{-} = 0 \tag{202}$$

Da nun μO bei Gasen konstant ist, bei anderen Konpern über von einer Konstanten nicht mehr abweicht als dies entsprechend auch für die spezifische Warme gilt, so kunn man schreiben $c_{2}\mu O f(O) = 1$ (203)

wo nun f(O) eine Große darstellt, die sich nie weit von der Einheit entfeint. Und du wir fanden, daß μO mit wachsender Temperatur zummmt, so ist f(O) stets ein echter Bruch

Nach Substitution dieses Wertes in (202) erhalt man als Gleichung der Lange des Spektrums $O^{-2} = c_1 \lambda - c_2 \lambda^2 f(O)$

aus welchem $O^{-\circ}$ als Funktion der Wollenlange entwickelt werden kann bur das kontinuierliche Spektrum eines Gases wird einfacher

$$O^2 = c_1 \lambda - c_2 \lambda^2 \tag{204}$$

Wir wollen nun die Bestimmung der Funktion f(O) wirklich durchfuhren Ist allgemein eine Gleichung von der Form

$$z^p - az + b = 0$$

gegeben, wober p eine ganze positive Zahl bedeuten moge, und besteht für die reellen Koeffizienten die Umgleichung

val num
$$\frac{b^{p-1}}{a^p}$$
 < val num $\frac{(p-1)^{p-1}}{p^p}$

so ist eine Wurzel der vorgelegten Gleichung der folgende Ausdruck

$$z = \frac{b}{a} + \frac{(p)_0}{1} + \frac{b^p}{a^{p+1}} + \frac{(2p)_1}{2} \frac{b^{3p-1}}{a^{2p+1}} + \frac{(3p)_2}{3} \frac{b^{3p+1}}{a^{3p+1}} + \frac{(3p)_2}{a^{3p+1}} \frac{b^{3p+1}}{a^{3p+1}} + \frac{(3p)_2}{a^{3p+1}} \frac{b^{3p+1}$$

worm $(rp)_{r-1}$ die Binominalkoeffizienten bedeuten Fur unseren Fall, wo die Gleichung

$$(\mu\Theta)^4 - \frac{AD}{K} \frac{Q}{\Theta} (\mu\Theta) + \frac{k}{K} D = 0$$

vorliegt, bewiesen wir schon das Zutreffen der bedingenden Ungleichung, und wir haben somit:

$$\mu\Theta = \frac{k}{A} \left(\frac{\Theta}{Q}\right) + \frac{(4)_{\text{o}}}{1} \frac{k^4K}{A^5D} \left(\frac{\Theta}{Q}\right)^5 + \frac{(8)_{\text{f}}}{2} \frac{k^7K^2}{A^9D^2} \left(\frac{\Theta}{Q}\right)^9 + \frac{(12)_2}{3} \frac{k^{10}K^3}{A^{13}D^3} \left(\frac{\Theta}{Q}\right)^{13} + \cdots$$

eine Reihe, welche sehr rasch konvergiert, so dass man nur in den seltensten Fällen wird das dritte Glied mitnehmen müssen, ja das zweite ist schon unmerklich, da der Nenner $A^5D=175.10^{23}$ beträgt, während die übrigen Größen echte Brüche bedeuten. Wir schreiben daher

$$\mu\Theta = \frac{k}{A} \left(\frac{\Theta}{Q}\right) \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (205)$$

woraus folgt:

und die Längengleichung wird allgemein:

$$\Theta^{-2} = c_1 \lambda - \left(\frac{AQ}{k\Theta}\right)^2 \lambda^2 \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (207)$$

wo man statt $\frac{Q}{\Theta}$ auch die mit der Temperatur veränderliche spezifische Wärme einsetzen kann. Wir ersehen aus der vorliegenden Gleichung: Die Länge der Linien von unendlich kurzer Wellenlänge ist Null, und erreicht etwas weiter als $\lambda = \frac{c_1}{2c_2}$ ein Maximum. Ist $\Theta^{-2} > c_1 \lambda - \left(\frac{AQ}{k\Theta}\right)^2 \lambda^2$, so ist, so lange diese Ungleichung gilt, kein Spektrum sichtbar. Das Spektrum besteht also stets zwischen nahe den Wellenlängen: $\lambda_1 = \left(\frac{k\Theta}{AQ}\right)^2 \left\{\frac{c_1}{2} - \sqrt{\frac{c_1^2}{4} - \Theta^{-2}\left(\frac{AQ}{k\Theta}\right)^2}\right\}$ und $\lambda_2 = \left(\frac{k\Theta}{AQ}\right)^2 \left\{\frac{c_1}{2} + \sqrt{\frac{c_1^2}{4} - \Theta^{-2}\left(\frac{AQ}{k\Theta}\right)^2}\right\}$

Wenn wir noch bemerken, dass man diese Kurve recht deutlich sichtbar machen kann, wenn man einen Platindraht an dem einen Ende glühend macht, so dass er von diesem Punkte ab abnehmende Temperaturen besitzt, und dessen Bild auf die Spalte des Spektroskops wirft, so können wir eine weitere Besprechung dieses interessanten Punktes uns für die Gasspektra vorbehalten, wo ja die Lockyersche Methode eigentlich ihrer wahren Bedeutung entspricht.

15. Zusammenfassung.

Wir stellen hier noch einmal die verschiedenen Formen der Spektralgleichung zusammen und erlauben uns einen kurzen Rückblick auf die Hypothesen, welche derselben zu Grunde liegen.

Bezieht man die Intensität auf die der Wellenlänge λ_0 , so ist

$$L = L_0 \frac{\lambda_2}{\lambda_0^2} \left(\frac{\lambda_0^2 + \mu^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2$$

Entspricht speziell λ_0 dem Maximalwerte $\lambda = \mu$, so ist:

$$L=4\mu^2L_{\mu}\,\frac{\lambda^2}{(\lambda^2+\mu^2)^2}$$

Führt man die totale Intensität ein, so kommt

$$L = \frac{4}{\pi} \, \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2}$$

Bei Einfuhrung der absoluten Temperatur verwandelt sie sich in

$$L = \frac{4}{\pi D} \mu^4 O^4 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2}$$

und andere Formen von geningerer Wichtigkeit wurden noch heivorgehen, wenn man μ durch $\mathcal A$ und $\mathcal O$ ersetzte, oder statt demselben die Intensität nigend einer Spektralstelle einführte

Bei der Besprechung der Grundlagen der Spektraltheorie haben wir zwei Gesichtspunkte zu betrachten. Der erste bezieht sich auf die Speltralanalyse als solche, die sich mit der expliziten Funktion der Emission durchaus begnugt, der zweite auf die Untersuchungen, durch welche die Spektralelemente zu Kennzeichen des Zustandes des emittierenden Korpers werden. Da aber gerade die wichtigeren Untersuchungen beider Gebiete großei en Teils Resultate zweier von einander unabhangiger Ableitungen sind, so mussen wir uns huten, etwa die volle Zahl der in Erwitnung kommenden Hypothesen als wirklich benutzt zu glauben

Die Spektralgleichung ist in ihrer ursprunglichen Ableitung nichts weiter als die selbstverstandliche Kontinuitatsbedingung, daß, so lange inneres Gleichgewicht des Korpers besteht, die Amplitude der inneren Bewegung eines schwingenden Teilehens nicht großer sein darf, als jene Entfernung, aus welcher dasselbe noch in seine Gleichgewichtslage zurücklichen kann. Bei der analytischen Behandlung des Problems sind alle jene vereinfachenden Voraussetzungen gemacht, welche in der theoretischen Optik bei Untersuchungen üher Schwingungen von Punktsystemen erlaubt erscheinen. Daß dieselben großenteils auch fallen gelassen werden konnen, wird sich bei der analogen Behandlung der Gasspel tra zeigen. Insoweit huldigen wir der Annahme diskreter Massenteilchen der Korper, mit schwingenden Bewegungen begübt

Unsere (auch der Zeit nach) zweite Ableitung hat mit dieser Annahme nichts zu schaffen. Sie setzt (in dem Clausiusschen Satze) den zweiten Hauptsatz der mechanischen Warmetheorie die Kontinuitat der Spektra im (unalytischen Sinne der Funktionen) und das Axiom voraus, daß an den außersten Grenzen des Spektrums die Intensität Null sein musse. Übrigens ist diese Annahme, wie man sich leicht überzeugt, nicht unumganglich notwendig, doch so selbstverständlich, duß man ihrer Umgehung halber nicht der großeren Einfachheit der Ableitung zu entsagen braucht. Im übrigen ist dabei von Wellenlange und Intensität nicht die Rede, wir konnen diese zwei Großen, was sie auch im Grunde bedeuten mogen als zwei Variabele betrachten, welche den qualitätiven und quantitativen Unterschieden in den Spektra Rechnung tragen

Nimmt man endlich die Kettelersche Dispersionsgleichung das Resultat einer streng kritischen Untersuchung und nachfolgender theoretischer Begrundung an, die wie wir wissen, die Refraktionsbestimmungen selbst bei anomalei Dispersion genauer wiedergeben, als irgend eine andere zu diesem Zwecke ersonnene Formel, so geht unter Benutzung des Clausiusschen Satzes (des zweiten Hauptsatzes der mechanischen Warmetheorie) wieder unseie Spektialgleichung hervor

In Bezug auf die Parametergleichungen haben wir zu bemerken

Das Drapersche Gesetz ist zunachst unmittelbare Folgerung aus dem Kirch-hoffschen Gesetze, und als solches streng richtig Dasselbe gilt für den spektralanalytischen Ausdruck desselben, so lange wir Korper von gleicher Temperatur haben, dh

so lange wir die Temperatur nicht explizite einführen. Die (auch der Entstehung nach) erste Ableitung desselben als expliziter Temperaturfunktion ist allerdings hypothetischer Natur, indem wir nicht nur die Körper als System diskreter Massenteilchen betrachten, sondern sogar gezwungen sind ein ganz bestimmtes Gesetz ihrer inneren Bewegung anzunehmen. Man hätte, wie der Erfolg zeigt, auch direkt das Stefansche Strahlungsgesetz annehmen können, von welchem wir - ohne jedoch näheres darüber erfahren zu können — hörten, dass es als Konsequenz der kinetischen Gastheorie herstellbar sei. Glücklicherweise kommt uns da die III. Parametergleichung zu Hilfe, welche wieder nichts anderes ist, als ein veränderter Ausdruck des zweiten Satzes der mechanischen Wärmetheorie, und welche wenigstens für Gase ganz genau dieselbe explizite Temperaturfunktion fordert, wie das Drapersche Gesetz. Ist dasselbe aber überhaupt für einen Körper nachgewiesen, so gilt es für alle. Die zweite Parametergleichung ist nur eine mathematische Transformation der Spektralgleichung, und die IV. ist ein integrierender Bestandteil der dritten. Allgemein giebt sie die innere Arbeit eines Körpers - ohne Zuhilfenahme von besonderen Anschauungen über die Natur der inneren Kräfte - im besonderen aber auch die ganze geleistete äußere Arbeit, wenn die ausdrückliche Bedingung eingehalten ist, dass die innere Arbeit stets in einer äußeren ihr Äquivalent findet.

Fassen wir noch einmal zusammen, so können wir behaupten, daß die neue Theorie unter folgenden Annahmen besteht:

- 1. Das Spektrum besitzt von einander unabhängige quantitative und qualitative Unterschiede, die kontinuierlich aufeinander folgen.
- 2. Die Emission aller absolut schwarzen Körper ist bei derselben Temperatur und demselben qualitativen Unterschiede dieselbe.
- 3. Die Wärme geht nicht von selbst von einem kältern zum wärmeren Körper über.

16. Verwandte Spektraltheorien.¹

Bevor wir die Theorie der kontinuierlichen Spektra abschließen, um auf den allgemeineren und schwierigeren Fall der diskontinuierlichen Spektra überzugehen, möge es noch erlaubt sein, einiges über ähnliche Versuche, die Spektralanalysis auf mathematischer Grundlage aufzubauen, vorzubringen.

a) Die ersten Versuche, hauptsächlich in der Richtung angestellt, um das Spektrum als Funktion der Temperatur zu erhalten, wobei die Wellenlänge nur als implizites Element erscheint, und mehr durch Versuche empirisch in die Formeln hineingebracht wird, rühren unseres Wissens von E. Becquerel² und Zöllner³ her. Wir erwähnen Becquerel zuerst, da seine Theorie, auf der Dulong-Petitschen Strahlungsformel beruhend, die allgemeinere ist. Seine Formel lautet:

$$L = a(e^{b(\Theta - \Theta_0)} - 1)$$

wo a eine absolute Konstante, Θ_0 die Temperatur des Beginnes der Lichtemission, und b eine von der Wellenlänge abhängige Konstante bedeutet. Aus Becquerels zahl-

¹ Vorgelegt der Königl. ungar. Akad. d. Wissensch. vom o. M. Prof. Dr. J. Fröhlich im Dez. 1887.

² La lumière. Paris 1867. T. I. p. 82.

³ Photom, Untersuch, Basel, 1859.

reichen Versuchen, die sich ubrigens dieser Exponentialformel willig anschmiegen, scheint mit ziemlicher Sicherheit zu folgen, daß b der Wellenlunge umgekehrt proportional sich andere Daraus folgt aber für unendlich kurze Wellen unendlich große Intensitit, (für $\lambda = \infty$ giebt die Formel richtig L = 0), was allen unseren Erführungen widerspricht

Übrigens beweist ja der Exponent $\Theta-O_0$, daß es nur auf die Darstellung von subjektiven Spektra hinauslauft, da ja unterhalb der Temperatur O_0 die Intensitat sogar negativ wird

Die Zollnersche Formel

$$L = a e^{cii}$$

in welcher a und c Konstante, und w die Warmemenge bedeutet, welche die Intensität L hervorbringt, kann als Spezialfall der Becquerelschen angeschen worden — obwohl sie naturlich ihrer Entstehung nach davon ganz unabhangig ist c enthalt die Wellenlange, und zwar wie es scheint, in direktem Verhaltnisse Es folgt daraus, da sich c positiv ergiebt, für $\lambda = \infty$ unendlich große, für $\lambda = 0$ endliche Intensität In Bezug auf die Wellenlange leistet also die Formel noch weniger als die vorher besprochene Innerhalb der Versuchsreihe ist jedoch die Darstellung eine ganz befriedigende Die Bestimmung von c für rotes und grunes Licht giebt namlich unter anderem

$$c = \frac{\lg L}{w} = 0\,5717 \qquad 0\,5562 \qquad c = \frac{\lg L}{w} = 0\,4210 \qquad (0\,49\,3)$$

$$5669 \qquad 5725 \qquad 4815 \qquad 5197$$

$$5678 \qquad 5714 \qquad 4880 \qquad 5265$$

und zeigen wohl zur Genuge, dass man bei Berechnung eines Spektrums mit bloßen Interpolationsformeln ganz betrachtliche Annüherungen erhalten kann. Mit Rucksicht auf ihre prinzipiellen Widerspruche werden wir über diese Formeln nicht weiter besprechen. Ebenso konnen wir von den Spektralgleichungen übschen, welche in den Dispersionsformeln liegen, und die mit Cauchy ihren Anfang nehmen, die an die Identitat beider Gleichungen damals noch niemand dachte, wir daher für die Spektralanalyse selbst nichts gewinnen

b) Dagegen verdient eine neue Arbeit von Wladimir Michelson vollste Beachtung, schon deshalb weil sie auf einer anderen Basis berüht, und die wahrscheinlichste Verteilung von durchschnittlich gleichen Amplituden zum Ausgangspunkte nimmt, wahrend wir die Ansicht wesentlich verschiedener Amplituden verfechten. Wenn noch erwähnt wird, dass unsere ersten Bemühungen insbesondere zur Eiklarung der Absorption und der Erbreiterung der Linich denselben Standpunkt einnahmen wobei wir jedoch weit hinter Michelson zuruckblieben, so konnen wir auf eine nichere Besprechung dieser Theorie eingehen

Michelson faßt die Schwingungen der kleinsten Teilchen auf, als ob sie in unendlich kleinen elastischen Hohlkugeln vom Radius ϱ , deren Mittelpunkt mit der Gleichgewichtslage der Teilchen zusammenfallt, vor sich gingen Dadurch ist das Problem auf das der elastischen Stoße zuruckgeführt, und kann direkt den Maxwellschen Gleichungen angepaßt werden

¹ Journ de la Soc Phys Chim Russe XIX No 4 p 79 1887

² Astr Nachr 2585 p 302

Suchen wir nun unter der Annahme, dass die Lage der Teilchen in ihren Hohlkugeln einmal bloss nach den Gesetzen der Wahrscheinlichkeit bestimmt war, die von denselben wahrscheinlich durchlaufenen Bahnen.

Sei (Fig. 17), während ON die Polaraxe darstellt, das Teilchen im Punkte M in der Entfernung r vom Mittelpunkte der Kugel, und seine Bahn bilde mit der Axe den Winkel φ . Nimmt man, wie dies auch in der Gastheorie Sitte ist, an, daß alle Bewegungsrichtungen gleichmäßig vertreten sind, so ist die Wahrscheinlichkeit, daß die Bahnrichtung mit der Axe einen zwischen φ und $\varphi + d\varphi$ liegenden Winkel bilde

Fig. 17.

$$\frac{1}{2}\sin \varphi \ d\varphi$$

Bezeichnet δ den Inzidenzwinkel, so ist

$$r\sin\varphi=\varrho\sin\delta$$

Da sowohl φ als $\pi-\varphi$ derselbe Wert von δ entspricht, so ist die Wahrscheinlichkeit dafür, daß ein ursprünglich in der Entfernung von r bis r+dr vom Mittelpunkte gelegenes Teilchen die Oberfläche seiner Kugel unter einem zwischen δ und $\delta+d\delta$ begriffenen Winkel trifft:

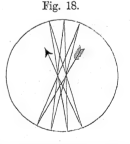
$$\sin \varphi \, d\varphi = \frac{\varrho^2}{r^2} \, \frac{\sin \delta \cos \delta \, d\delta}{\sqrt{1 - \frac{\varrho^2}{r^2} \sin^2 \delta}}$$

und eben diese Wahrscheinlichkeit erhalten wir für ein jedes Teilchen, wenn wir den Ausdruck mit $\frac{dr}{\varrho}$ der Wahrscheinlichkeit, daß ein Teilchen zwischen r und r+dr vom Centrum seiner Kugel abstehe, multiplizieren, und über alle zu einem gegebenen δ gehörigen r integrieren. Dies ergiebt:

$$w_{\delta} = \int_{\frac{\rho}{r^2}}^{\frac{\rho}{r^2}} \frac{\sin \delta \cos \delta \, d\delta \, dr}{\sqrt{1 - \frac{\rho^2}{r^2} \sin^2 \delta}} = \left(\frac{\pi}{2} - \delta\right) \cos \delta \, d\delta$$

Es ist klar, daß diese Wahrscheinlichkeit für $\delta=0$ ein Maximum besitzt, d. h. diejenigen Bahnen sind die wahrscheinlichsten, welche nahezu durch den Mittelpunkt der Kugeln gehen. Die Bewegung eines Teilchens im Inneren der Hohlkugel wird sich daher so gestalten, wie es die nebenstehende Figur versinnlicht.

Wenn man annimmt, dass sich eine jede periodische Bewegung des Teilchens dem Äther als Welle mitteilt, und dass, da die eben beschriebenen diametralen Trajektorien die häufigsten und daher wahrscheinlich auch die intensivsten sein werden,



gerade diese das Spektrum konstituieren, so hat man als Gleichung der Schwingungszeit τ : $\tau = \frac{4\varrho}{v} \quad \cdots \quad \cdots \quad \cdots \quad (208)$

wo v die momentane Geschwindigkeit des Teilchens bedeutet.

Nun sind wir so weit vorgeschritten, um die Maxwellsche Gleichung benutzen zu können. Sie giebt bekanntlich die wahrscheinlichste Verteilung der lebendigen Kraft eines Systems von irgend welchen Punkten, die mit Hilfe von Kräften, welche ein Potential besitzen, stetig ihre Geschwindigkeiten auswechseln. Bezeichnet also N die

Anzahl allei Atome, m die Masse des einzelnen, l die Konstante $\frac{3}{2m\,v_0^2}$ so ist nach Mixwell die Zahl der Atome, welche die Geschwindigkeit v bis v+dv besitzen

$$\nu_{v} = \frac{4N}{1/\pi} (km)^{2} e^{-kmv^{2}} v^{9} dv$$
 (209)

Setzt man hierin aus Gleichung (208) den Wert von v ein, so kommt

$$r_i = \frac{256N}{\sqrt{\pi}} \varrho^3 (hm)^3 e^{-\frac{16hmo}{\tau}} e^{-dt}$$
 (210)

Diese Formel giebt die Zahl der Atome, deren Hauptperiode zwischen τ und t+dt liegt

Wegen der Superposition der Schwingungen kunn man annehmen, dass die Intensität der Schwingungen von der einsachen Dauer proportional sein muß 1 der Zahl ν_{τ} der Teilehen, welche dieselbe Periode besitzen, 2 einer Funktion der lebendigen Kraft diesei Feilehen Wegen der Gleichung (208) und dem großen Werte von $\frac{1}{\ell}$ für ille in Betracht fillenden Schwingungen kinn diese Funktion auf eine Potenz von $\frac{1}{\ell}$ reduzieit werden 3 Endlich einer Funktion der Temperatur Diese Funktion stellt einen Faktor dar, welcher die mittlere Schwachung oder Verstarkung der einzelnen primitiven Wellen ausdruckt, welche durch das Zusammenwirken der übrigen hervorgebricht werden Ebenso soll der Faktor auch der im Innern des Korpers stattfindenden Absorption Rechnung tragen Diese Funktion moge mit f(O), wo O die absolute Temperatur, bezeichnet werden

Sind also A und p positive Konstanten, so kann min schreiben

$$L = A\nu_{\tau} \left(\frac{1}{i^2}\right)^{\nu} f(O) \tag{211}$$

Ist, wie min gewohnlich innimmt, die absolute l'emperatur proportional der lebendigen Kraft des Atomes, so kinn in (210) statt $k \frac{M}{O}$ gesetzt werden wo M von O unabhingig ist. Fuhrt man endlich noch Wellenlangen ein, indem man die Lichtgeschwindigkeit mit c bezeichnet, und setzt

$$\frac{256}{\sqrt{\pi}} A N \varrho^{3} (Mm)^{3} e^{2p+3} = B$$

$$16 \varrho^{2} M m e^{2} = C$$
(212)

so kommt

$$L d\lambda = B\Theta^{-\frac{3}{2}} f(O) e^{-\frac{C}{O\lambda^2}} \lambda^{-(2p+4)} d\lambda$$
 (213)

Gegen ein solches Gesetz muß nach Michelson die Verteilung der Energie im Spektrum zustreben, wenn die Kontinuitat immer vollkommener wird. Obwohl p und f(O) noch unbestimmt sind, gelingt es doch, einige Aufschlusse zu abstrahieren, die sich folgendermaßen zusammenfassen lassen

Zunachst enthalt das Gesetz als spezielle Falle alle Strahlungsformeln, die bisher aufgestellt wurden, die Newtonsche Dulong' und Petitsche und die Stefansche Fur die Grenzen des Spektrums $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$ wird L sowohl als $\frac{dL}{d\lambda}$ gleich Null Aber wahrend die Intensität gegen die violette Seite fast plotzlich verschwindet, wegen

der schnellen Abnahme von $e^{-\frac{C}{\Theta\lambda^2}}$, ist die Abnahme gegen Rot eine sehr langsame. Diese Thatsache ist sattsam bekannt.

Bezeichnet μ die Wellenlänge des Intensitätsmaximums, so hat man:

Das heißt: die Wellenlänge des Maximums hängt nur von der Temperatur ab und ist der Quadratwurzel aus der absoluten Temperatur proportional. Michelson drückt diesen Satz folgendermaßen aus: Welches auch das Ausstrahlungsgesetz sein mag, die Wellenlänge des Intensitätsmaximums ist umgekehrt proportional der Quadratwurzel der absoluten Temperatur.

Aus einigen Beobachtungen Langleys folgt:

$\Theta = 451^{\circ}$	$\mu_0 = 0.490$	$\Theta \cdot \mu^2 = 108.28$
603	405	98.91
798	363	105.15
1088	327	116.34

was nicht eben gegen das Gesagte spräche. Leider ist aber die Ausdehnung der Beobachtungen für verschiedene μ_0 zu gering.

Integriert man (213) zwischen den Grenzen 0 und ∞ , so erhält man die Totalenergie, die wir ebenfalls mit \mathcal{A} bezeichnen. Sie stellt sich dar unter der Form:

$$\mathcal{A} = \frac{1}{2}Be^{-(p+\frac{3}{2})}\Gamma(p+\frac{3}{2})f(\Theta)\Theta^{p} \qquad (215)$$

wo Γ das Zeichen der Gammafunktion bedeutet.

Bildet man nun die Maximalintensität L_0 , so erhält man hierfür:

$$L_0 = B \left(\frac{p+2}{Ce}\right)^{p+2} f(\Theta) \cdot \Theta^{p+\frac{1}{2}} \quad . \quad . \quad . \quad (216)$$

und diese unterscheidet sich, abgesehen von Konstanten, nur dadurch von der Totalintensität, daß sie den Faktor $\sqrt{\Theta}$ einmal mehr enthält. Daher vergrößert sich die Maximalintensität mit der Temperatur viel rascher, als die Totalintensität selbst. Bildet man endlich das Verhältnis

$$\frac{L_0\mu}{A} = \frac{2(p+2)^{p+\frac{1}{2}}}{\Gamma(p+\frac{3}{2})} e^{-(p+\frac{1}{2})} e^{-\frac{1}{2}} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (217)$$

so erhält man den Satz, dass der Flächenraum einer jeden Spektralkurve direkt proportional ist dem Rechtecke aus den Koordinaten des Kulminationspunktes. Das Verhältnis hängt nur von p ab, welches wahrscheinlich für alle Stoffe das gleiche ist, denn in unseren Gleichungen ist das der Wert, welcher aussagt, wie die ponderabelen Atome auf den umgebenden Äther wirken.

Aus Beobachtungen Langleys findet Michelson teilweise durch graphische Reduktion:

$$\Theta = 451$$
 $\mu = 0.490$ $L_0 = 5.2$ $A = 182$ $\frac{L_0\mu}{A} = 0.0140$ 603 405 21.5 532 0163 798 363 39.7 1074 0134 1088 327 64.9 1730 0123

Bei den Unvollkommenheiten der Methoden wird die Übereinstimmung eine befriedigende genannt werden müssen.

Michelson versucht dann die Temperaturfunktion so zu bestimmen, duß die Ausstrahlung durch das Stefansche Gesetz dargestellt werde Eur diesen Full folgt aus (215) $p=1,\,f(O)=KO^3 \tag{218}$ also auch $L=BK\ O^{\frac{3}{2}}e^{-\frac{C}{O\lambda^2}}\,\lambda^{-6} \tag{219}$

Die Schlusse, welche aus diesem Gesetze wirklich gefolgert werden sind. Die Intensitäten nehmen nach beiden Seiten iasch ab, rascher über gegen Violett. Wird die Lemperatur hoher so wachsen alle Intensitäten, aber in sehr verschiedenem Muße, die brechbarden Wellenlangen nehmen inscher an Intensität zu. Düher kommt auch die Beobachtungsthatsache, daß sich die Wellenlange des Intensitätsmaximums mit wachsender Lemperatur gegen Violett verschiebt. Weder das prismatische, noch das normale Spektrum sind symmetrische Kurven, der großere Flachenteil hegt auf der Seite dei langeren Wellen

Michelson zeichnet noch zur Veigleichung die Kurve des Sonnenspektrums, wir bemerken hierbei blofs, dass von der Wellenlange 0°2 ab die objektive Intensitüt kleiner ausfallt, als die subjektive

e) Soweit sind wir durchaus Michelson gefolgt. Jetzt wollen wir die Konstante p noch auf einem anderen Wege bestimmen, um die neue Formol noben der unter (219) gegebenen mit den genaueren Messungen Moutons zu vergleichen, die wir bereits auf ein objektives Spektrum reduzieren konnten, und dann eine Gegeneinanderstellung beider Theorieen zu untersuchen

Wir setzen voraus — ob dies erlaubt, wird sich spater zeigen — daß die Michelsonsche Emissionsgleichung dem Clausiusschen Gesetze gehorche. Dunn muß p=-1 gewählt werden, und die Gleichung wird, wenn die Intensität auf die maximale bezogen wird

$$L_{1} = L_{0} \left(\frac{\mu}{\lambda}\right)^{2} e^{-\left(\frac{\mu}{\lambda}\right)^{2}} \tag{220}$$

wahrend (219), ebenfalls auf die Maximalintensität bezogen, gicht

$$L_2 = L_0 \left(\frac{\mu}{\lambda}\right)^6 e^{-\beta \left(\frac{\mu}{\lambda}\right)^2} \tag{220b}$$

wobei die Indizes an den Intensitaten zur Unterscheidung der beiden Formeln gewahlt werden

Die folgende Tabelle giebt für die beigeschriebenen Wellenlangen die Moutonschen Beobachtungen I, das objektive Spektrum L_1 für p=-1, das objektive Spektrum L_2 für p=+1 und zur Vergleichung das aus unserer Theorie sich ergebende L_3 L_4 s, L_2 s L_3 s sind die entsprechenden subjektiven Spektra, die mit I harmonieren sollen

λ	I	L_{1}	$\boldsymbol{L_2}$	$L_{\mathfrak s}$	$L_{f 1}$ s	I_{λ} s	L_{3} s
0431	0030	0000	0000	0272	0 000	0000	0.045
0486	050	001	000	333	000	000	074
0.526	072	005	000	378	000	000	098
0589	125	022	001	450	007	000	140
0655	201	063	003	524	023	001	190
0760	314	191	007	635	089	003	295
0900	471	436	083	764	250	048	438
1150	739	820	550	923	650	437	733
1305	896	945	844	975	881	786	908

¹ Uber die Bestimmung von s auch für diesen Kall siehe Gleichung (19) des folgenden Abschnittes IV

λ	I	L_{1}	L_{2}	L_{3}	$L_{1}s$	L_2s	L_3s
1.400	0.962	0.983	0.950	0.992	0.963	0.931	0.971
1.5 00	0.997	1.000	0.999	1.000	999	999	1.000
1. 530	1.000	1.000	1.000	1.000	999	999	0.999
1.610	0.975	0.995	0.986	0.997	979	970	980
1.750	849	968	907	982	874	819	887
1.850	751	938	825	965	763	671	784
1.980	607	893	713	936	5 99	478	628
2.140	408	834	579	895	396	275	425

Man ersieht daraus, daß die eigentliche Michelsonsche Formel (220b) ganz verwerfliche Werte liefert, daß dagegen nach unserer Bestimmung von p (220a) die Übereinstimmung in der Nähe des Maximums nicht nur bemerkenswert, sondern sogar besser ist, als in unserer Gleichung. Dagegen bemerken wir ein rasches Zurücktreten der Kurve L_1s an den Grenzen des Spektrums und bis zu der Wellenlänge 0.9 die kleineren Werte der Kurve L_1 gegenüber der subjektiven Kurve I^1 . Die Summe der Fehlerquadrate ist für L_1s : $\sum v^2 = 0.1627$, für L_2s : $\sum v^2 = 0.3652$, für L_3s : $\sum v^2 = 0.0068$.

Auf Grund unserer Besprechung der Michelsonschen Spektralgleichung können nun als allgemeine Resultate die folgenden hingestellt werden:

Die Intensitätskurve der Michelsonschen Theorie hat trotz des steileren Maximums Ähnlichkeit mit der sich aus unserer Theorie ergebenden; insbesondere stimmen die Sätze überein, daß die Wellenlänge des Intensitätsmaximums nur Funktion der Temperatur sei; daß die Intensität mit ihrem ersten Differentialquotienten für die Grenzen des Spektrums verschwinde, und daß die Fläche der Intensitätskurve proportional sei dem Rechtecke der Kulminationspunktskoordinaten.

Der Satz, daß die Wellenlänge des Intensitätsmaximums der Quadratwurzel aus der absoluten Temperatur proportional sei, scheint uns aber hauptsächlich deswegen unmotiviert zu sein, weil ja die Größe c, die in der betreffenden Formel vorkommt, in ϱ^2 die Amplitude der Bewegung enthält, einer Größe, deren Unabhängigkeit von der Temperatur nicht so evident sein dürfte. Nicht zu gedenken des Umstandes, daß die Einführung der Potenz λ^{2p} die Kleinheit der Wellenlänge bedingte. Allein das Hauptbedenken liegt unserer Ansicht in dem Umstande, daß die Gleichung des Spektrums schon ihrer Form nach nicht fähig ist, das Clausiussche Gesetz darzustellen. Dieses erfordert zunächst eine algebraische Form der Spektralgleichung; sodann sollen die Parameter nicht auf ein und dieselbe Weise verknüpft vorkommen. Hier ist aber nach (212)

$$B = \frac{16}{\sqrt{\pi}} AN\varrho \left(Mm\right)^{\frac{1}{2}} e^{\nu+1}. C$$

diese Bedingung nicht eingehalten. Endlich aber enthält die Formel nicht eigentlich Wellenlängen, sondern Schwingungsperioden, die von der Natur des umgebenden Mittels bekanntlich unabhängig sind.

Wollte man aber dieses alles nicht berücksichtigen, und das Clausiussche Gesetz, wie wir es gethan, wenigstens formell einführen, so gelangt man allerdings zu einer Formel, welche in der Nähe des Maximums einer ausgezeichneten Darstellung der Spektralverhältnisse fähig ist, während die eigentliche Form Michelsons zu verwerfen ist, die aber nicht mehr derjenigen Bedeutung entspricht, die ihr ihr Urheber zu Grunde

 $^{^{\}scriptscriptstyle 1}$ Vergl. bezüglich die Kurven $L_{\scriptscriptstyle 1}s$ und $L_{\scriptscriptstyle 8}s$ auf den Tafeln II und I.

gelegt Ist number p=-1, in welchem Falle die gute Übereinstimmung hervorgebracht wurde, so ware die Intensität eines Strahles umgekehrt proportional seiner lebendigen Kraft, was wohl allgemein als Unmöglichkeit wird anzusehen sein

Wir mussen dicher die Michelsonsche Spektrilgleichung ils eine im der Niche des Intensititsmaximums selbst in der mehrfichen Ausdehnung (nich der vor stehenden Tibelle der zweifichen) des sichtburen Spektrums ausgezeichneten Interpolationsformel definieren

Gerude für absolut schwuze Korper sollte Michelsons Gesetz in auszezeich neter Weise gelten, da zu diese die Spektra der vollkommensten konfunitit bilden Man erhelte also, wenn für einen absolut schwuzen Korper I in Stelle von C'tritt als Absorptionsgleichung die folgende

1 9(, OX;

worm % cine Konstante ist, die, wie man leicht sicht die Absorption im Lunkte / darstellt. Da die Absorption mit wachsender Wellenlange abnehmen muß o ist () und es ware somit $1-\infty$ für λ 0, wahrend doch im der That 1 die Grenzen 0 und 1 meht übersehreiten kann. Wir haben auch hierm einen Leweis gegen die allemeime Zulassigkeit der hier eingehend besprochenen Gleichung

Ich furchte nicht, in meinem Urteile vielleicht etwas zu schaft Herri Michelson gekrankt zu haben. Ich gestehe offen, daß ich im Monat Oktober de Jahre 1884 da ich noch die Identität von Spektral- und Dispersionsgleichung nicht krinite nicht glucklich geschatzt hatte neben der Spektralgleichung eine Interpolationsformel datür zu besitzen. Alleidings war ich nich aus der Maxwellschen Gleichung der wahr scheinlichsten Verteilung durchschnittlich gleicher Amplituden im segingen wir ihre in meinen Erfolgen so weing glucklich, daß ich den Versuch auf sich berühen la ein mußte. Wir schulden Herri Machelson daher infrichtigen Dank daß er die zweite Methode einer Ableitung der Spektralgleichung übernahm und glucklich illes entzitiert, was sich aus der Maxwellschen Gleichung für die Spektralanalyse überhaupt aus winnen heß

II Theorie der diskontinuierlichen Spektra.

Sucht min das Ziel der Spektralinityse in der Erforschung der Zust indsentabelen oder auch nur in der Ergrundung der Stoffbeschaffenheit der emitterenden Materie, so kunn die entwickelte Theorie ohne Betrachtung der Gasspektra meht bestehen, wihrend für die bloße Erforschung des Emissionsgesetzes die großere All einem heit der Gasspektralinityse eher hindernd wirkt

Der Unterschied der Gis- und kontinuerlichen Spektit besteht - von Außer lichkeiten abgesehen — hauptsachlich darin, daß erstere mit großer kneige unt Druck verschiedenheiten und geringe Modifikationen der Stoffbeschaffenheit rengieren wir den Spektra der festen Korper so wenig eigen ist, daß man gewältige I chler beginge, wollte

¹ Vorselegt der ung ir Akad der Wiss am 16 Min 1887 vom I hienmitgl N v Konkolv

man aus deren Emission auf ihren Druck schließen, während andrerseits aber auch die allgemein verbreitete Ansicht, als sei ein fester Körper unfähig seiner Natur in seiner Strahlung Ausdruck zu verleihen, auf Irrtum beruht.

Die Grundlagen, auf welche wir uns hier stützen, sind durchaus dieselben, die wir in der Theorie der kontinuierlichen Spektra benutzten. Auch an den Methoden wollen wir nichts ändern und zuerst jene anführen, die bei der Ableitung der Resultate wirklich benutzt wurden, um dann auf die später gefundenen überzugehen, welche uns von den Voraussetzungen über unsere Anschauungen von Äther und Materie unabhängig machen.

Wir beginnen — seiner Wichtigkeit halber bei späteren Untersuchungen — in einigem Widerspruch mit der Überschrift mit den kontinuierlichen Spektra der Gase. Wir werden nach Erledigung dieser Frage den Lauf der Untersuchungen nicht mehr zu unterbrechen brauchen.

17. Das kontinuierliche Spektrum der Gase.

Das charakteristische Linienspektrum der Gase erscheint gewöhnlich auf einem schwach leuchtenden Hintergrunde, der bei vergrößerter Stoffmenge in ein leicht zu beobachtendes kontinuierliches Spektrum übergeht. Daß ein solches immer — also auch bei tieferen Temperaturen — besteht, beweist die allgemeine stets nachweisbare Absorption der Gase. Wenn wir das Zustandekommen desselben auch nicht gerade dem Einflusse der Molekularbewegung zuschreiben — soviel ist gewiß, daß dafür dieselben Gesetze bestehen, wie für die kontinuierlichen Spektra überhaupt.

Indem wir bezüglich der Ableitung der Wellenlänge und der Polarisationsrichtung auf die Entwickelungen der Schwingungstheorie verweisen, gehen wir gleich auf die Herleitung der Intensität über. Wir thun dies, indem wir das Gleichungssystem (89) jetzt unter Beibehaltung der Größe s lösen. Da dieses die auf die Masseneinheit bezogene Kraft war, welche man dem Molekularsysteme zuführen mußte, um dasselbe aus dem momentanen Zustande in das Stadium vollständiger Dissoziation zu überführen, so erhalten wir einen absoluten Ausdruck für die Intensität. Aus dem System (89)

$$0 = -\alpha_1 \sigma_1^2 + \alpha_2 p + \alpha_3 p + \dots + \alpha_n p + \varepsilon$$

$$0 = \alpha_1 p - \alpha_2 \sigma_2^2 + \alpha_3 p + \dots + \alpha_n p + \varepsilon$$

$$\vdots \qquad \vdots \qquad \vdots \qquad \vdots$$

$$0 = \alpha_1 p + \alpha_2 p + \alpha_3 p + \dots - \alpha_n \sigma_n^2 + \varepsilon$$

$$(221)$$

folgte durch Subtraktion der m-ten und n-ten Gleichung:

Schreibt man nun die m-te Gleichung in der Form

die hervorgeht, wenn man auf beiden Seiten $\alpha_m p$ addiert, und substituiert alle α_n durch ihre in α_m und σ_m^2 ausgedrückten Größen, so kommt:

$$\alpha_m(\sigma_m^2+p)\left[1-p\sum_{1}^{n}\frac{1}{\sigma_m^2+p}\right]=\varepsilon$$
 (224a)

was man, da n unendlich groß ist, und alle σ und α stetig aufeinanander folgen, auch in Form eines Integrales schreiben kann:

$$\alpha_m(\sigma_{n^-} + p) \left[1 - p \int_0^\infty \frac{d\sigma}{\sigma_{n^-} + p} \right]$$
 (221b)

Druckt man p durch μ aus, und fuhrt wieder Wellenlangen ein so kommt als Gleichung der Intensität

$$L = \frac{\mathfrak{m}}{4} \frac{\mu^4 \lambda}{(\lambda + \mu)} \frac{\varepsilon^{\circ}}{\left(2\pi c - \frac{\varepsilon^{\circ}}{\mu}\right)^{-}}$$
 (225)

wo c die Lichtgeschwindigkeit und in die Masse eines Teilehens mit der mitschwingenden Atherhulle bedeutet. Zur Bestimmung von e benutzen wir die Drapersche Gesetz, wir finden so

$$\frac{111}{4} \frac{\epsilon^2}{\left(2\pi c - \frac{2\pi^3 c^2}{\mu}\right)} = \frac{4}{\pi D} O^4$$
 (226)

so daß die Kraft welche den momentanen Zustand in einen Dissoziationszust ind verwandelt, abgesehen von dem im Nenner stehenden μ , proportinal dem Quadi ite der momentanen Temperatur ist

Wit haben diese Formel, die ja wegen der Unkenntnis von a nicht zu verwender ist, hauptsachlich deshalb abgeleitet, um zeigen zu konnen, daß die Spektrulgleichung vom Drucke oder der Stoffmenge unabhangig ist. Zu dem Ende bilden wir den Absorptionskoeffizienten, wobei e sich auf einen absolut schwatzen Korper beziehen mug und nehmen an, derselbe beziehe sich auf die Stoffmenge q. Dunn hut min von absoluten Konstanten abgesehen

$$\frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda^2 + \mu^2} \right) \left(\frac{1 - \frac{\pi^2 c}{m}}{1 - \frac{\pi^2 c}{\mu}} \right)^{\epsilon} + 1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda + m^2}{\lambda + \mu^2} \right)^{\epsilon} \right]^q$$

Da ein schwarzer Korper in Bezug auf die Stoffmenge nicht reagiert, ist i konst int zu nehmen und so sieht man, ohne die Gleichung weiter zu entwickeln, daß sie überhaup nur bestehen kann wenn e zugleich Funktion der Wellenlange ist. Da das iber aus geschlossen ist, so ist die Gleichung überhaupt falsch e enthalt den Druck nicht, und kann ihn nur dann ausdrucken, wenn er, wie es die rechte Seite ingiebt, Exponent der Absorptionsfunktion ist

Fur den Fall der Gase, bei welchen der Absorptionskoeffizient stets klein zu sein pflegt, wird es nun angezeigt sein, eine Entwickelung der in (152) mit f(q) bezeich neten Funktion zu geben. Man erhalt

$$f(q) = \frac{4}{\pi} \mu \sum_{1}^{\infty} (-1)^{r-1} \frac{q(q-1)}{r!} \frac{(q-r+1)}{r!} \binom{\mu}{m}^{(r-1)} \int_{0}^{\infty} \frac{\lambda^{r}}{(\lambda + \mu^{2})^{r}} (\lambda + m)^{2(r-1)} d\lambda \quad (227a)$$

und wenn man auch $(\lambda + m^2)^{9\gamma-2}$ entwickelt

$$f(q) = \frac{4}{\pi} \mu \sum_{i=1}^{\infty} (-1)^{i-1} \frac{q(q-1)}{r^{i}} \frac{(q-r+1)}{r^{i}} \binom{u}{m}^{4(r-1)}$$

$$\sum_{i=1}^{2r-2} \frac{(2r-2)}{s!} \frac{(2r-2-s+1)}{s!} m^{2} \int_{0}^{\infty} \frac{\lambda^{4i}}{(\lambda^{2}+u)^{2i}} d\lambda \qquad (227)$$

Durch die Substitution

$$\frac{\lambda}{\mu} = \operatorname{tg} \varphi$$

findet man leicht:

$$\int_{0}^{\infty} \frac{\lambda^{4r-2s-2} d\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2r}} = \frac{1}{\mu^{2s+1}} \int_{0}^{\frac{\pi}{2}} \frac{\cos^{2s} \varphi d\varphi}{\sin^{2s+2} \varphi}$$

das sich nun nach bekannten Methoden weiterreduzieren läßt. Unter der bei Gasen im allgemeinen gerechtfertigten Annahme, daß die dritte Potenz des Absorptionsvermögens verschwinde, läßt sich f(q) einfach bestimmen. Das erste Integral ist einfach $\frac{\pi}{4\mu}$, und das zweite nach den Entwickelungen von (187) $\frac{m^4 + 2m^2\mu^2 + 5\mu^4}{4 \cdot 2^3\mu^5} \cdot \pi$, so daß man erhält:

$$f(q) = q \left\{ 1 - \frac{1 + 2\frac{\mu^2}{m^2} + 5\frac{\mu^4}{m^4}}{16} (q - 1) \right\} \dots \dots (228)$$

18. Verallgemeinerte Ableitung der Spektralgleichung.

a) In der Lehre von den Schwingungen eines aus diskreten Massenteilchen bestehenden Systemes sahen wir, daß die lebendige Kraft des ganzen Systems gleich ist der Summe der lebendigen Kräfte der einzelnen Schwingungen. Spektralanalytisch gedeutet besagt das, daß die vorkommenden n Schwingungen so auf die einzelnen Massenteilchen verteilt werden können, daß jedem derselben eine, und zwar eben seine charakteristische Schwingung zukomme. So können wir nun auf die Schwingungen unmittelbar das Prinzip der Erhaltung der Körpereigenschaften anwenden.

Legen wir durch den Schwerpunkt der Molekel den Anfangspunkt eines rechtwinkeligen Koordinatensystems, so wird die Kraft, mit welcher ein Atom im Molekularverbande gehalten wird

Erteilt man nun demselben die unendlich kleine Elongation ξ , η , ζ und setzt wie früher

$$\frac{f(r+\varrho)}{r+\varrho} = \mathfrak{f}(r) + \varrho \,\mathfrak{f}'(r) \,. \qquad (230)$$

so wird die neue Kraft, gegen welche der Rückzug in der Gleichgewichtslage ankämpft

wenn, wie es auch in der Theorie der kontinuierlichen Spektra geschah, α_n und σ_n die Amplitude und Schwingungszahl des n-ten Atomes bedeutet. Die als Gleichung hingeschriebene Beziehung ist nun aber in der That nur für einen Augenblick richtig, für den Moment der eintretenden Dissoziation. Sie wird es allgemein, wenn man linkerseits eine im Innern der Molekel unveränderliche und nur von der Größe der Disgregation abhängige Kraft addiert, die mit εm bezeichnet sein möge.

Wegen der geringen Zahl der Atome, die in einer Molekel angenommen werden

müssen, darf man nun nicht annehmen, dass

$$\sum mf(r).x\varrho = 0. (232)$$

sei, auch wenn sonst in der Verteilung der Atome Symmetrie herrschte. Diese Vereinfachung wird aber eine selbstverständliche, wenn wir wieder alle zugleich in dem

Sehkegel enthaltenen Molekeln auf eine zur Axe dieses Kogels senkrechte Lbend pio jizieren, statt welcher wir wieder eine Schichte von so geringer Dicke einfuhren, dus sie in der Tiefenausdehnung durchschnittlich nur eine Molekel enthalte

Schreibt man nun unter Berucksichtigung des Gesagten die Gleichung (231) für die einzelnen Atome in der expliziten Form

$$0 = -\alpha_{1}\sigma_{1} + \alpha_{2}p_{1} + \alpha_{3}p_{13} + + \alpha_{n}p_{1n} + \epsilon$$

$$0 = \alpha_{1}p_{1} - \alpha \sigma + \alpha_{3}p_{3} + + \alpha_{n}p_{n} + \epsilon$$

$$0 = \alpha_{1}p_{n1} + \alpha_{2}p_{n} + \alpha_{3}p_{n3} + -\alpha_{n}\sigma_{n} + \epsilon$$

$$(233)$$

so kann zur Bestimmung der Amplituden geschritten werden. Die Gleichung dur jedoch nicht nach dem früheren Vorgehen behandelt werden denn wahrend dort $n=\infty$ wur und alle σ kontinuierlich in einander übergingen, ist hier n nicht nur überhaupt endlich, sondern in den meisten Fallen auch sehr klein. Die σ sind ilso Werte, welche von einander durch weite Intervalle getrennt übliegen. Es darf daher auch über die Großen p von vorneher keine Annahme gemücht weiden

Sei nun Δ die aus den Koeffizienten des Systems gebildete Determinante und Δ , deren Wert, wenn die r-te Vertikalkolonne durch lauter Einsen ersetzt wird. Dann ist allgemein

$$\alpha_i = -\frac{d_i}{d} \, \epsilon \tag{231}$$

$$J = \begin{vmatrix} -\sigma_1 & p_1 & p_{13} & p_{1n} \\ p_1 - \sigma & p_3 & p_{-n} \\ p_{n1} & p_n & p_{n3} - o_n \end{vmatrix}$$
 (235)

Die Amplitude werden wir nuch jetzt nur durch ihr Verhaltnis zu einer andern, etwa der s-ten ausdrucken. Man erhalt so

$$\frac{\alpha_i}{\alpha} = \frac{J_i}{J_i} \tag{230}$$

wo nun allerdings ε eliminiert erscheint. Wir wurden dasselbe aber ebensowenig bei Gasen in die Rechnung ziehen konnen, wie bei festen Korpern

Die Determinante Δ_r enthalt das Glied σ_i ' nicht, denn die Reihe, in welcher es stind, wird ja von Einsen eingenommen Außerdem enthalt sie die einzelnen σ_1^2 , σ_2^2 nur linear Bezeichnet also das Symbol

 $C_{i}\sigma^{2}$

alle moglichen und mit einzelnen Faktoren multiplizierte Kombinationen der nach Entfernung des r- ten Elementes gebliebenen n-1 Elemente von der Ordnung 0 bis zur Ordnung n-1, so kann man die Amplitude auch so ausdrucken

$$\frac{\alpha_1}{\alpha_8} = \frac{C_r \sigma}{C_0 \sigma^2} \tag{237}$$

und die Intensitat wird demnich

$$\frac{L_{i}}{L_{s}} = \frac{m_{i}}{m} \frac{\sigma_{i}}{\sigma_{s}^{2}} \left(\frac{C_{i}}{C_{s}} \frac{\sigma'}{\sigma'} \right)^{-}$$
(238)

wo m die Masse des Atomes bezeichnet. Diese Gleichung lasst sich nun noch bedeutend transformieren. Fuhrt man statt der Schwingungszichl Wellenlangen ein, und multipliziert

unter der Klammer Zähler und Nenner des Bruches mit dem Produkte $\lambda_1^2 \lambda_2^2 \dots \lambda_n^2$, so wird der Zähler in jedem Gliede λ_r^2 , der Nenner λ_s^2 enthalten, da ja in dem ersteren das Element σ_r^2 , im letzteren σ_s^2 fehlte. Nun fassen wir im Zähler alle Glieder zusammen, welche λ_s^2 enthalten, heben λ_s^2 als gemeinschaftlichen Faktor heraus, und heben darauf den Faktor von λ_s^2 , der also weder λ_r^2 noch λ_s^2 enthält, vor die Klammer. Ähnlich verfahren wir im Nenner, mit dem Faktor von λ_r^2 . Dann erhält man den folgenden Ausdruck:

 $\frac{L_r}{L_s} = \frac{m_r}{m_s} M \frac{\lambda_r^2}{\lambda_s^2} \left(\frac{\lambda_s^2 + \mu_s^2}{\lambda_r^2 + \mu_r^2}\right)^2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (239)$

wo nun M, μ_r , μ_s weder λ_r noch λ_s enthalten, also rationle gebrochene Funktionen der n-2 Wellenlängen und der $\frac{n(n-1)}{2}$ verschiedenen Atomkräfte sind.

b) Trotz der Allgemeinheit dieser Gleichung können wir schon jetzt einige interessante Thatsachen folgern. Wenn auch die Wellenlängen der auftretenden Strahlen für einen gegebenen Stoff konstante Größen sind, so können sie doch, insofern eine jede Spektrallinie endliche Breite besitzt, innerhalb der Breite der Linie als variabel angesehen werden. Man kann also sagen:

Durch jede charakteristische Linie eines Spektrums läßt sich ein und nur ein kontinuierliches Spektrum legen, welches innerhalb der Breite derselben nach Intensität und Intensitätsänderung dieselbe vollkommen deckt.

Wir erinnern wieder an die schon gemachte Unterscheidung von charakteristischen und sekundären Linien, welche erstere dem Atome von vorne eigen, deren letztere erst geweckt sind.

Wir sehen weiter, das die Linie nicht mit dem Intensitätsmaximum des durch sie hindurchgehenden Spektrums zusammenfällt, denn es ist μ mit der Temperatur veränderlich, λ aber nicht. Die Koinzidenz kann also nur bei einer gewissen Temperatur stattfinden.

Dass die den verschiedenen Linien angehörigen μ untereinander formell verschieden sind, ist leicht einzusehen. Die Frage, ob zwischen ihnen ein Zusammenhang bestehe und welcher Natur derselbe etwa sei, läst sich analytisch nicht behandeln, da weder die Wellenlängen auf theoretischen Grundlagen bekannt noch die Atomkräfte gegeben sind. Letztere könnte man zwar noch durch bekannte Erscheinungen der Dissoziation ausdrücken, doch sind auch diese viel zu lückenhaft erforscht. Wir müssen uns daher an Beobachtungsthatsachen halten.

Es ist allgemein bekannt, daß durch Veränderungen von Druck und Temperatur ein jedes Linienspektrum sich in ein kontinuierliches verwandelt, wie dies auch das Kirchhoffsche Gesetz erfordert, welches das Spektrum des absolut schwarzen Körpers als die Grenze angiebt, welchem sich alle Stoffe bei zunehmender Dicke nähern. Dieser Übergang kann nun auf eine zweifache Weise vor sich gehen: entweder erbreitert sich eine jede Linie selbständig zu einem kontinuierlichen Spektrum oder aber sie erbreitern sich nur bis zur gegenseitigen Berührung. In beiden Fällen wird sich auch das kontinuierliche (Hintergrunds-) Spektrum der Gase verändern, im Besonderen an Intensität zunehmen.

Zugleich hört der Zustand der Wellenlänge auf, eine Konstante zu bedeuten; sie ist innerhalb der Grenzen des kontinuierlichen Spektrums, welches einer Linie angehört, also allgemein wieder nur in der Breite der Linie veränderlich; im ersten

Falle des Kontinuierlichwerdens werden sich sogar die verschiedenen Linien angehorenden

Variabeln superponieren konnen

Bei der analytischen Behandlung dieser Vorgange ware darauf Rucksicht zu nehmen, dass die Spektra nun nicht mehr der Einheit der Stoffmenge entsprechen Wir konnen von diesem Umstande jedoch vollstandig abstrahieren, da es uns nur darauf ankommt die Nichtexistenz eines Additionstheorems der Spektra zu benutzen, und dies schon für den einfachen Fall einheitlicher Stoffmenge dargethan ist Indem wir das kontinuierliche Spektrum durch seine Gesamtintensität £, die Linien durch die Intensität der t-ten Linie ausdrucken, erhalten wir für die Erbreiterung zweier Linich r und ς bis zur gegenseitigen Berührung auf dem kontinuierlichen Hintergrunde

$$M_{il} \frac{\lambda_{i}^{2}}{\lambda_{t}} \left(\frac{\lambda_{t} + \mu_{t}}{\lambda_{i}^{2} + \mu_{i}} \right)^{2} = M_{sl} \frac{\lambda_{i}^{2}}{\lambda_{t}^{2}} \left(\frac{\lambda_{t} + \mu_{t}^{2}}{\lambda_{s}^{2} + \mu_{s}^{2}} \right)
M_{il} \frac{\lambda_{i}^{2}}{\lambda_{t}^{2}} \left(\frac{\lambda_{t} + \mu_{t}^{2}}{\lambda_{i}^{2} + \mu_{i}} \right)^{2} + \frac{4}{\pi} \mu \stackrel{4}{\cdot} \frac{\lambda_{r}^{2}}{(\lambda_{i}^{2} + \mu^{2})^{2}} = \frac{4}{\pi} \mu_{0} \mathcal{A} \frac{\lambda_{i}^{2}}{(\lambda_{i}^{2} + \mu_{0}^{2})^{2}}$$

$$(240)$$

m Worten ausgedruckt Soll das entstehende kontinuierliche Spektrum (\mathcal{A}, μ_0) wirklich ein kontinuierliches sein wie es Erfahrung und Theorie fordern, so muß an der Beruhrungsstelle zweier Linien gleiche Intensität herrschen, und diese Intensität plus der des Hintergrundes (\mathfrak{L}, μ) an derselben Stelle muß der gleichnamigen des entstehenden Spektrums gleich sein

Entwickelt sich dagegen jede Linie selbstandig zu einem kontinuierlichen Spektrum, so hat man

$$\frac{4}{\pi} \mu \mathcal{L} \frac{\lambda}{(\lambda^2 + \mu)} + \sum_{i}^{n} M_{ii} \frac{\lambda}{\lambda_{i}^{-}} \left(\frac{\lambda_{i} + \mu_{i}^{-}}{\lambda + \mu_{i}^{-}} \right)^{\circ} = \frac{4}{\pi} \mu_{0} \mathcal{L} \frac{\lambda^{\circ}}{(\lambda + \mu_{0}^{-})}$$
(241)

und diese Gleichung soll für jede Wellenlange gelten Da aber kontinuierliche Spektra kein Additionstheorem besitzen, so folgt aus allen drei Gleichungen gemeinsam

$$\mu_1 = \mu_2 = \mu_1 = \mu_2 = \mu_1 = \mu_2 = \mu_0$$
 (242)

wahrend aus dem ersten System noch weiter ist

$$\frac{4}{\pi} \mu(\mathcal{A} - \mathfrak{L}) = M_{t_t} \frac{(\lambda_t^2 + \mu_t^2)^2}{\lambda_t^2} = M_{st} \frac{(\lambda_t^2 + \mu^2)^2}{\lambda_t^2}$$
(243)

und aus dem zweiten

$$\frac{(\lambda_l^2 + \mu^2)^2}{\lambda_l^2} \sum_{i=1}^n M_{il} = \frac{4}{\pi} \mu(\mathcal{A} - \mathfrak{A})$$
 (244)

Das gemeinsame Resultat beider Falle kann man in Worten folgendermaßen ausdrucken

Durch alle charakteristischen Linien eines Gasspektrums lasst sich ein und nur ein kontinuierliches Spektrum legen, dessen Intensität bei einei bestimmten Temperatur gleich derjenigen der Linien ist

Der gefundene Satz kann noch weiter spezialisiert werden, wenn sich entscheiden laßt, wie die Erbreiterung der Linien in der That vor sich geht. Es scheint nun der zuletzt behandelte Fall des Kontinuierlichwerdens ausgeschlossen zu sein denn es ist die Erbreiterung — wie wir auch spater nachweisen — unter anderem eine Funktion der Wellenlange. Es mußte daher eine Linie schon einen großen Teil des Spektrums durchlaufen haben, wahrend eine andere die Erbreiterung eben beginnt. Da nun die μ in allen Fallen dieselben sind, und die Intensitaten endliche Werte besitzen, so mußten an einzelnen Stellen des entwickelten Spektrums Unterbrechungen der Stetigkeit eintreten,

was der Erfahrung widerspricht. Da auch die Beobachtung geradezu auf den ersteren Fall der Erbreiterung hinweist, so können wir spezieller sagen:

Alle charakteristischen Linien eines Gasspektrums liegen in einem und demselben kontinuierlichen Spektrum, dessen Intensität bei einer bestimmten Temperatur in jedem Punkte nach demselben Faktor der Intensität des kontinuierlichen Hintergrundspektrums proportional ist.

Die Funktionen M_{rt} , in welche, wie man bemerkt haben wird, auch das Verhältnis der schwingenden Massen hineinbezogen wurden, sind nun bestimmt; sie sind einfach der Differenz von Total- und kontinuierlicher Spektralintensität, also der Intensität des Linienspektrums proportional. Bezeichnet man die Totalintensität des ganzen Spektrums mit A, des kontinuierlichen Hintergrundes mit I, des Linienspektrums mit I, so hat man also: und die Intensität der Linie schreibt sich einfach in der Form:

$$L_r = \frac{4}{\pi} \mu \Re \frac{\lambda_r^2}{(\lambda_r^2 + \mu^2)^2} \qquad (246)$$

wo man nur zu bedenken hat, dass die $\lambda_1 \ldots \lambda_r \ldots \lambda_n$ springend veränderliche Größen sind, so dass für & die Beziehung stattfindet:

wobei die Summation nicht durch eine Integration ersetzt werden darf.

c) Schauen wir nun zu, ob es möglich ist neben der Gleichung (245) noch eine andere Beziehung zwischen £ und 2 aufzustellen. Zu diesem Behufe müssen wir die Annahme machen, dass das kontinuierliche Spektrum der Gase von Bewegungen der Molekeln, das Linienspektrum von Bewegungen der Atome herrührt. Diese Annahme ist in der Gasspektralanalyse überhaupt die gangbare, und gewiß auch die wahrschein-Denn sie fordert nicht, dass nicht auch den Linien selbst eine Spur kontinuierlichen Spektrums anhafte, die sich durch unvollkommene Freiheit der Atome erklären lässt, sondern nur, dass neben diesen noch ein anderes - wenn auch noch so schwaches - über das ganze Spektrum verbreitete Kontinuum vorhanden sei. Übrigens ist, wie man sich erinnert, die Existenz von Atombewegungen in dem verschiedenen Verhalten der spezifischen Wärmen ein- und mehratomiger Gase begründet. Bezeichnet A die Atom-, M die Molekularenergie, so ist nach der kinetischen Gastheorie:

$$\frac{A}{M} = \frac{5 - 3k}{3k - 3} \qquad (248)$$

wo k das Verhältnis der spezifischen Wärmen bei konstantem Druck und konstantem Volumen bedeutet. Da nun die ausgestrahlten Intensitäten den innewohnenden proportional sind, so hat man der Reihe nach die Gleichungen:

$$\mathfrak{L} = \frac{3k-3}{2} \mathcal{A}, \quad \mathfrak{L} = \frac{5-3k}{2} \mathcal{A}, \quad \mathfrak{L} = \frac{5-3k}{3k-3} \mathfrak{L} \qquad (249)$$

je nachdem man die Intensität des kontinuierlichen und Linienspektrums durch die des Totalspektrums oder durcheinander ausdrücken will.

Wir werden daher das Grundgesetz der diskontinuierlichen Spektra in folgender

Form ganz präzise aussprechen müssen:

Alle charakteristischen Linien eines diskontinuierlichen Spektrums liegen in ein und demselben kontinuierlichen Spektrum, dessen Intensität in jedem Punkte und bei jeder Temperatur der Intensitat des kontinuierlichen Hintergrundspel trums nach demselben Faktor proportional ist

Mit Hilfe dieses wichtigen Satzes ist nun die Behandlung der Gasspektia vollkommen auf die der kontinuierlichen zurückgeführt, und es erfordert keiner weiteren Froiterung, das alle für diese gefundenen Satze unmittelbar auch auf Gasspektra anwendbar sind, wenn wir nur nicht vergessen, das bei diesen letzteren die Wellenlange eine diskontinuierliche Variabele ist

Wenn wir also bei Gasen von einem Draperschen Gesetze reden, so bezicht sich die Gienzwellenlunge immer auf die Strählen des kontinuieilichen Gises derselben — es ware denn gerade in der betreffenden Stelle eine Linie vorhanden, Differenzieren wir die Spektralgleichung so denken wir ebenfalls an dis kontinuierliche Spektrum wir werden also nicht sagen konnen, daß jene Linie im hellsten ist, deren Wellenlunge μ betragt, sondern jene, welche der Wellenlange $\lambda = \mu$ zun ichst liegt, usw

19 Diskussion dei Gleichung für diskontinuierliche Spektra

Die Wellenlungen der in einem Gasspektrum auftrictenden Strühlen bilden gewissermaßen eine Eigenschaft der Materie, die nur dann eiklat werden konnte, wenn wir Hypothesen über die Ait der innei en Schwingungen anstellen wollten. Wir werden spater einige Versuche dieser Art kennen lernen, hier aber wollen wir die Wellenlangen einfach als gegebene konstante Großen auffassen. Man konnte auch durch Umlichren des Verfahrens zu keinem besonderen Resultate gelangen. Denn es ist wohl wahr, duß wir nun die Großen μ und M kennen, die rationale Funktionen von μ 0 μ 1. Wellenlangen sind. Iwei dieser μ 1 und μ 2 sind von einander nicht unabhängig, so duß μ 3 μ 4 Gleichungen bleiben die μ 4 Wellenlangen und (wegen der Symmetrie der Determiniente) μ 4 Atomkrafte enthalten. Die Zahl der Unbekannten betragt also μ 6 μ 8 daße die Aufgabe nicht losbar ist

Bei der Ableitung der Schwingungsgleichungen gingen wir von dei Anzihl n der Atome aus, und erhielten zuletzt wieder n Schwingungen. Der Schluß, daß einem n-atomigen Gase daher allgemein n Spektrallinien entsprechen, ware abei doch falsch da wir bei den Ableitungen solche Vereinfachungen einfuhrten, die die Konstanzgewisser Mittelzustande bedingten. Wir werden daher folgerichtig nur sagen konnen Ein n-atomiges Gas besitzt so viele charakteristische Spektrallinien, als die n Atomic selbstandig hervortretende Mittelzustande ihrer Bewegung haben. Oder etwas freier ausgedruckt. Ein n-atomiges Gas hat so viele charakteristische Spektrallinien, als die Bahnen ihrer n Atome ausgezeichnete Punkte

Das u der Spektralgleichung ist auch hier nur eine Funktion der Temperatur allem Nie konnen zwei Limen zugleich im Maximum der Intensität stehen, und hochstens zwei zugleich dieselbe Intensität besitzen. Durch Veranderungen der Iemperatur konnen nach und nach alle Limen zu den hellsten gemacht werden

Da k, das Verhaltnis der spezifischen Warmen, für alle Gase nahezu konstant ist, so folgt weiter, daß unter sonst gleichen Verhaltnissen besonders jene Gase ein sehr brillantes Spektrum liefern werden, die die wenigsten Linien besitzen

Die Anderungen der Intensitat mit der Wellenlange sind diskontinuierlich, insofern nach jeder hellen Linie ein dunklerer Raum folgt, dessen Intensitat der der

Linie in Nachbarpunkten proportional ist. Nicht so ist es mit den Intensitätsänderungen infolge Temperaturvariationen. Da μ unabhängig von den speziellen Werten der vorkommenden Wellenlängen stetig mit der Temperatur sich ändert, so folgt dasselbe für einen jeden Strahl.

Tafel III giebt im richtigen Verhältnisse das kontinuierliche und Linienspektrum des Wasserstoffs in der Chromosphäre der Sonne. Zugleich erklärt es deutlich den Begriff des kontinuierlichen Spektrums, das durch ein Linienspektrum hindurch gelegt ist.

20. Einfluss der Molekular- und Atombewegung auf das Spektrum.

Die Gleichungen der Atomschwingungen konnten nur unter der Annahme einfach gelöst werden, daß die Koeffizienten der Elongationen von der Zeit unabhängige konstante Größen seien. Es ist aber leicht einzusehen, daß, obwohl die Mittelzustände der Atombewegung es sind, welche auf das Spektrum den dauerndsten Einfluß nehmen, doch auch die extremen Momente derselben nicht spurlos an denselben vorübergehen werden. Ihre nächste Folge ist, daß die Spektrallinie, welche nach der vereinfachten Theorie eine einzelne Schwingung, eine mathematische Linie wäre, erbreitert erscheint.

Zur analytischen Behandlung der Frage nach der Erbreiterung der Linien bieten sich zwei Wege dar; die Koeffizienten der Gleichungen (233) und (239) sind Funktionen der gegenseitigen Atomentfernungen. Differenziert man dieselben also nach dieser Entfernung, und betrachtet die eintretenden Änderungen als Änderungen der Wellenlängen, so erhalten wir einen Ausdruck für die Breite der Linien. Dadurch treten aber auch die Amplituden in das Problem ein, die wieder eliminiert werden müssen. Der zweite Weg wäre in Bezug auf diesen letzteren Punkt der kürzere. Schreibt man nämlich die n expliziten Gleichungen der μ auf, und setzt sie dem μ des kontinuierlichen Spektrums gleich, so haben wir n-1 von einander unabhängige Gleichungen in den Wellenlängen und den Atomkräften, welche nach der Entfernung differenziert wieder die Breite geben werden. Die Breiten von n-1 Linien lassen sich also durch Variationen der Bewegungen ausdrücken, eine Erbreiterung bleibt stets willkürlich.

Da jedoch von diesen Methoden für den praktischen Gebrauch nichts zu erwarten steht, müssen wir nach indirekten Mitteln suchen, welche zur Lösung der Aufgabe führen. Dasselbe finden wir in der Gleichung (247):

$$\Omega = \frac{4}{\pi} \mu \Omega \sum_{r=1}^{n} r \frac{\lambda_r^2}{(\lambda_r^2 + \mu^2)^2}$$

einer einfachen Identität, welche besagt, daß die Summe der Intensitäten aller Linien die Totalintensität des Linienspektrums ist. Diese Gleichung gilt ganz allgemein, wenn nur der Charakter der Variabilität von λ nicht über die Breite der Linie hinaus ausgedehnt wird.

a) Nehmen wir nun an, es sei $2\varepsilon_r$ die Breite der r-ten Linie, dann ist ihre Intensität proportional dem Integrale

$$\int_{\lambda_r - \varepsilon_r}^{\lambda_r + \varepsilon_r} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} d\lambda = \frac{1}{2\mu} \operatorname{arctg} \frac{2\varepsilon_r \mu}{\lambda_r^2 + \mu^2 - \varepsilon_r^2} - \frac{2\varepsilon_r^2 (\mu^2 - \lambda_r^2 + \varepsilon_r^2)}{[(\lambda_r - \varepsilon)^2 + \mu^2][(\lambda_r + \varepsilon_r)^2 + \mu^2]}$$
(250)

Da nun aber ε_r stets eine sehr kleine Größe ist, so empfiehlt es sich, das Integral in eine Reihe, welche nach steigenden Potenzen von ε_r fortschreitet, zu entwickeln. Man erhält:

$$\arctan \frac{2\varepsilon\mu}{\lambda^2 + \mu^2 - \varepsilon^2} = \frac{2\mu}{\lambda^2 + \mu^2} \varepsilon + \frac{2\mu}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \varepsilon^3 + \frac{2\mu}{(\lambda^2 + \mu)^3} \varepsilon^5 + \frac{8\mu^3}{(\lambda^2 + \mu^2)^3} \varepsilon^3 - \frac{3}{3} \frac{8\mu^3}{(\lambda^2 + \mu^2)^4} \varepsilon^7 - \frac{1}{3} \frac{32\mu^5}{(\lambda^2 + \mu)} \varepsilon^4 + \frac{\varepsilon^2 [\mu^3 - \lambda + \varepsilon^2]}{[(\lambda - \varepsilon)^2 + \mu^2][(\lambda + \varepsilon)^2 + \mu^2]} = \frac{\mu^2 - \lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \varepsilon + \frac{1}{(\lambda^2 + \mu^2)} \varepsilon^4 + \frac{2(\mu - \lambda)}{(\lambda^2 + \mu^2)^4} \varepsilon^4 - \frac{2(\mu - \lambda)$$

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \Re \left\{ \frac{\varepsilon}{\lambda^2 + \mu^2} + 2\varepsilon \frac{\mu^9 - \lambda^2}{(\ell^2 + \mu^2)^2} + \left[\frac{1}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} - \frac{4}{3} \frac{\mu^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^3} \right] \varepsilon^3 + \right\}$$
 (2.11)

in welchem Ausdrucke wir jedoch im folgenden nur das erste Glied mitnehmen ungewohnlich große Breite der zweiten Wasserstofflinie im Sterne a Lyrae betrigt etwas mehr als eine Angstromsche Wellenlange, in unseren Einheiten macht das 0001, das Quadrat dieser Große multipliziert mit dem stets kleinen Bruche $2\frac{\mu^2-\lambda^2}{(\lambda^2+\mu^2)^2}$ ist bereits unmerklich

reits unmerklich

Die Gleichung (247) wird somit

$$\sum_{i=1}^{n} \frac{\varepsilon_i}{\lambda_i^3 + \mu^2} = \frac{\pi}{4\mu} \tag{252}$$

und zeigt, dass unter den Erbreiterungen von n Linien durch n-1 willkurlich bestimmte Breiten die n-te gegeben ist. Diese Gleichung, so unbestimmt sie uich ist, ist das einzige anwendbare Hilfsmittel, welches wir zur Berechnung der Breite einer Die einfachste und wahrscheinlichste Losung derselben ist Linie besitzen

$$\varepsilon_i = \text{konst } \frac{\lambda_i^2 + \mu^2}{\mu} \tag{253a}$$

die allgemeiner auch so geschrieben werden kann

$$\varepsilon_{i} = \varphi(\mu) \frac{\lambda_{i}^{2} + \mu^{2}}{\mu} \tag{253b}$$

wo $\varphi(\mu)$ eine Funktion von μ allein bedeutet, da die Wellenlange in derselben nicht mehr vorkommen kann Um die Gleichung einer Anwendung fahig zu machen, beziehen wir sie auf die Breite der Linie t und erhalten so

$$\frac{\varepsilon_i}{\varepsilon_t} = \frac{\lambda_t^2 + \mu}{\lambda_t^2 + \mu^2} \tag{254}$$

Ist die Breite zweier Linien der Beobachtung zuganglich, so kann daraus die Temperatur des emittierenden Gases bestimmt werden, man findet

$$\mu^2 = \frac{\varepsilon_l \lambda_i^2 - \varepsilon_i \lambda_l^2}{\varepsilon_l - \varepsilon_l} \tag{255}$$

Die Formel zeigt, dass die Breite der Linien von den kurzeien gegen die langeren Wellen fortwahrend wachst, und dass sie vom Drucke direkt nicht abhangt Sonnenspektrum findet sich z B als Breite der Linien II_{β} und II_{α} die Großen 0 077 resp 0125 Die zweite holgerung bestatigt Fievez 1 durch sorgfaltige Versuche

Zollners Folgerungen aus dem Kirchhoffschen Gesetze widersprechen dem Gesagten nicht, denn sie enthalten den Druck nur in dem Absorptionsvermogen Außerdem scheint es uns aber, dass dort die Erbreiterung großenteils auch als subjektive Erscheinung aufgefast wurde

¹ Bullet de l'Acad 10y Belgique Sei 3 T VII p 348

Um die Gleichungen auch für diesen Fall aufzustellen, schreiben wir zuerst:

$$Q_{q} = \frac{4}{\pi} \mu \, \Re \sum_{1}^{n} r \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} \left\{ \frac{1 - (1 - A)^{q}}{A} \right\} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (256)$$

Nun ist aber

$$\mathfrak{Q}_{q} = \frac{5 - 3k}{3k - 3} \, \mathfrak{A}_{q} = \frac{5 - 3k}{3k - 3} \, \mathfrak{L}f(q) \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (257)$$

und damit wird weiter auch

$$f(q) = \frac{4}{\pi} \mu \sum_{1}^{n} r \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} \left\{ \frac{1 - (1 - A)^{q}}{A} \right\} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (258)$$

Da die Breite der Linie stets eine sehr geringe Größe ist, so wollen wir die Integration innerhalb der Breite so vornehmen, daß wir einfach einen Mittelwert der Absorptionsfunktion zwischen den Grenzen $\lambda - \varepsilon$ und $\lambda + \varepsilon$ vor das Integralzeichen herausheben, und statt der mittleren Wellenlänge wieder λ setzen. Dann ist:

$$\varepsilon_r = \text{konst.} f(q) \frac{\lambda_r^2 + \mu^2}{\mu} \frac{A}{1 - (1 - A)^q} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (259)$$

und entwickelt man bis zu zweiten Potenzen von A, so kommt:

$$\varepsilon_r = \text{konst.} \frac{\lambda_r^2 + \mu^2}{\mu} \frac{1 - \frac{1}{3} \left(1 + 2 \frac{\mu^2}{m^2} + 5 \frac{\mu^4}{m^4} \right) (q - 1)}{1 - \frac{1}{2} \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda_r^2 + m^2}{\lambda_r^2 + \mu^2} \right)^2 (q - 1)} \cdot \cdot \cdot \cdot (260)$$

Die Breite der Linie hängt also jetzt in der That auch vom Drucke ab, und das Vorzeichen von $\frac{d\varepsilon}{da}$ ist identisch mit dem des Ausdruckes:

 $\frac{1}{2} \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda_r^2 + m^2}{\lambda_r^2 + \mu^2} \right)^2 - \frac{1}{3} \left(1 + 2 \frac{\mu^2}{m^2} + 5 \frac{\mu^4}{m^4} \right)$

Da das erste Glied stets zwischen $\frac{1}{2}$ und $\frac{1}{2}\frac{\mu^4}{m^4}$ bleibt, so erkennt man leicht, daß für Wellenlängen, welche kleiner sind als

$$\lambda^{2} = \frac{\sqrt{\frac{2}{3}} \frac{m^{2}}{\mu^{2}} \sqrt{1 + 2 \frac{\mu^{2}}{m^{2}} + 5 \frac{\mu^{4}}{m^{4}}} - m^{2}}{1 - \sqrt{\frac{2}{3}} \frac{m^{2}}{\mu^{2}} \sqrt{1 + 2 \frac{\mu^{2}}{m^{2}} + 5 \frac{\mu^{4}}{m^{4}}}$$

der besagte Differentialquotient positiv sein kann — aber nicht zu sein braucht. Wir finden daher: Der Druck wirkt nicht auf alle Spektrallinien gleich ein, ja es können sich selbst bei zunehmendem Drucke Verschmälerungen vorfinden. Findet aber Erbreiterung (Verschmälerung) statt, so geschieht das immer vom Ende der kürzeren (längeren) Wellen her. In Bezug auf die Fortschreitung der Erbreiterung besteht bekanntlich die Regel, daß dieselbe auf der violetten Seite beginne und sich sodann gegen Rot fortpflanze. Ob auch über Verschmälerungen der Linien bei zunehmendem Drucke Beobachtungen vorliegen, ist uns nicht bekannt geworden.

Bei dieser letzten Ableitung muß noch einmal darauf aufmerksam gemacht werden, daß sie nur für Gase von sehr geringem Absorptionsvermögen gilt, deren dritte Potenzen schon vernachlässigt werden können. Könnte man sogar bei der ersten Potenz der Absorption stehen bleiben, so würde der Druck oder die Stoffmenge von gar keinem Einflusse sein — wie dies ja auch natürlich ist.

b) Bei der Eibreiterung einer Linie konnen noch zwei Umstande mitwirken, die wir naher untersuchen mussen, um im gegebenen Falle nicht etwa einer Ursache eine Wirkung zuzuschreiben, die sie gar nicht besitzt. Wir meinen den Einfluss der Molekeln und Atome in der Gesichtslinie. Irren wir nicht, so wurde bereits darauf aufmerksam gemacht, dass die Erbreiterung einer Linie von der Bewegung der Molekeln in der Sehlinie herruhren konnte, und in diesem Falle geeignet sein, zur Kenntnis der Temperatur der Lichtquelle zu führen

Dass die Behandlung dieser Frage, besonders wo es sich um Atombewegungen handelt, keine strenge sein kann, braucht wohl kaum besonders betont zu werden. Wir beschranken uns hier auch nur darauf, nachzuweisen, dass erstens die Art des Einflusses einem anderen Gesetze gehorcht, und dass zweitens seine Große nicht in Betracht kommen kann.

Ist der Beobachter ruhend gedacht, so betragt die Verschiebung der Wellenlange bei Geschwindigkeiten, die gegen die des Lichtes c nicht zu groß sind

$$\lambda^{4} - \lambda = -\lambda \frac{c_{4}}{c} \tag{201}$$

wo nun ι_1 die Geschwindigkeit der fortschreitenden Bowegung der Molekel im Gesichtsradius bedeuten mag Diese Verschiebung der Wellenlange ist über gerade die halbe
Breite der Linie da es sowohl Molekeln giebt, welche entweder 1 uhen oder die Gesichtslinie senkrecht schneiden, und solche, welche die großten Geschwindigkeiten besitzen
Alle Zwischenstufen der Geschwindigkeiten sind vertreten

Nach der kinctischen Gistheorie ist nun

$$c_1 = \frac{8}{\pi} \frac{pO}{\varrho} \tag{262}$$

wo p und ϱ Druck und Dichte des Gases bezeichnen M in hat daher fur die Breite der Linie, welche aus der Bewegung der Molekeln folgt

$$\varepsilon^{1} = \frac{\lambda}{c} \sqrt{\frac{8}{\pi} \frac{pO}{\rho}} \tag{263}$$

Demnach wurde sich die Erbreiterung am ehesten am Ende langer Wellen bemerklich machen

Von der Atombewegung wissen wir so gut wie nichts, und es ist überh upt die erste Frage, ob die Geschwindigkeit der Atome die Anwendung des Dopplerschen Prinzipes gestattet. Nach Graetz¹ ist die Amplitude der Linie D im Sonnenlichte an der Erdobeiflache $\geq 6\,10^{-10}\,\mathrm{cm}$ und somit ware die maximale Oszillationsgeschwindigkeit in Teilen der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes $\geq 64\,10^{-6}\,$ Sollen aber die Korpeieigenschaften unverandert bleiben, so ist leicht einzusehen, daß zwischen den Geschwindigkeiten der Schwingung und der sonstigen Bewegung dei Atome kein großer Unterschied bestehen darf. Es ist somit hochst wahrscheinlich gemacht, daß das Dopplersche Prinzip selbst bei sehr hohen Temperaturen auch für die Atombewegungen angewendet werden darf

Die wahrscheinlichste Annahme, die man über die Geschwindigkeiten machen kann, ist wohl die, daß die Energie der Atombewegung proportional sei der Intensitat des ausgestrahlten Lichtes Dann hatte man

¹ Repert de Phys 21 Bd 8 Heft

$$c_1 = A^2 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (264)$$

und daraus, die der Atombewegung entsprechende Erbreiterung mit ε'' bezeichnend:

$$\varepsilon'' = \frac{A}{c} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)} \cdot (265)$$

Die wahre Breite der Linie ist nun nicht gleich der Summe der abgeleiteten Erbreiterungen, sondern einfach der größten derselben. Bedeuten also 9, 9', 9" drei Diskontinuitätsfaktoren von der Beschaffenheit, daß zwei derselben so lange Null sind, als die zugehörigen Erbreiterungen kleiner sind, als die dritte, für welche der entsprechende Diskontinuitätsfaktor den Wert 1 annimmt, so hat man:

$$\varepsilon = \vartheta \varepsilon_0 \frac{\lambda^2 + \mu^2}{\lambda_0^2 + \mu^2} + \vartheta' \varepsilon' + \vartheta'' \varepsilon'' \cdot (266)$$

Denken wir uns nun die Form der Linie für irgend eine Lichtquelle, deren verschiedene Punkte verschiedene Temperaturen besitzen mögen, wirklich aufgeschrieben. Dann müßte bis zur Temperatur Θ_1 etwa die Linie durch eine Kurve von dem Gesetze (253) begrenzt sein, während in Θ_1 gerade die Erbreiterung infolge der Molekulargeschwindigkeit vorherrschen könnte. In Θ_2 etwa würde diese Begrenzung wieder durch eine neue ersetzt sein können usf. Die Breite der Linie könnte also in verschiedenen Punkten ganz verschiedene Gesetze befolgen. Da solche Formänderungen unter den wechselvollsten Bedingungen — wir kennen die Spektra der Sonnenphotosphäre, der Kometen, der Nebelflecke, die alle nach der gerade hier maßgebenden Lockyerschen Methode beobachtet sind — der Beobachtung nicht vorgefunden sind, die Linien stets ein einheitliches Gesetz der Breitenänderung befolgen, so muß allgemein

sein, und nur diejenige Breite übrig bleiben, welche sich vollständig durch die Schwingungserscheinungen der Atome erklären läfst.

Übrigens ist es klar, dass die Breite der Spektrallinien kein selbständiges Bestimmungsstück ist, und nur in seltenen Fällen unzweideutigen Aufschlus über den Zustand des emittierenden Körpers geben kann.

c) Ähnliche Korrektionen, wie an die Breite der Linien wären auch an deren Intensität anzubringen. Ist nach dem Dopplerschen Prinzipe die an die Intensität anzubringende Korrektion

$$\iota = \pm 2 \frac{c_1}{c} L \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (268)$$

so wird sie nach den für die Molekular - und Atomgeschwindigkeit gefundenen Resultaten:

$$\iota' = \pm \frac{2L}{c} \sqrt{\frac{8}{\pi}} \frac{p\Theta}{\varrho}$$

$$\iota'' = \pm \frac{2A}{c} \sqrt{L^3}$$
(269)

das untere Zeichen ist an die Korrektion für die brechbarere Seite, das obere an die Korrektion für die weniger brechbare Seite anzubringen. Die Linie müßte daher, wie es die Gleichung versinnlicht, gewissermaßen aus zwei Hälften bestehen, deren brechbarere die schwächere, die weniger brechbare die intensivere ist. Da auch dieser Fall durch die Erfahrung nicht gestützt wird, so brauchen auch die von den inneren Bewegungen herrührenden Korrektionen nicht berücksichtigt zu werden.

21 Die sekundaren Linien des Spektrums

a) Bisher wurde an der Annahme, dass die Elongstionen der um ihre Gleichgewichtslagen schwingenden Atome so klein seien, dass die hoheren als ersten Potenzen der Ausbiegungen vernachlassigt werden konnen, sestgehalten. Und diese Vernachlassigung war so lange erlaubt, als die Korpereigenschaften insolge der schwingenden Bewegung nicht merkliche Veranderungen erlitten. Doch zeigt die krichtung dass schon das Limenspektium zweistomiger Gase so verwickelt ist, dass man erwarten darf, durch Fallenlassen dieser vereinschenden Annahme zahleiche wirklich vorkommende Limen erklaren zu konnen, welche schon auf den eisten Blick als nicht ehn ikteristische erkannt werden. Insofern die Existenz dieser Limen in dem einstlichen Korper als solchem ihre Erkläuung findet und diese durch Mitschwingen entstehen, mogen sie hier behandelt werden. Das Vorkommen solcher Limen, welche mehreren Stoffen gemeins um sind, und die entweder als basisch oder als Verunreinigungen angesehen werden mussen mag spater untersucht werden.

Ist eme charakteristische Schwingung durch $Q \sin(qt + c)$ gegeben, so erregt sie in dem freien Ather des Korpers auch indere Schwingungen, deren Gleichung ist

$$\frac{d^2\varsigma}{dt} = -k^2\varsigma - k'\varsigma^2 - \sum_{i} q_i Q \sin(qt + \epsilon)$$
 (270)

Das Integral dieser Schwingungsgleichung haben wir schon bei früherer Gelegenheit bis zu zweiten Potenzen der Elongation entwickelt, und gefunden, daß es darstellt Schwingungen, die dem Ather eigen sind, mit der Schwingungszahl / und 2k, die charakteristischen Schwingungen und deren Oktaven, alle Kombinationen eister Ordnung der charakteristischen Schwingungen unterein inder und mit den eigentlichen Atherschwingungen Ware man in der Entwickelung bis zur n-ten Potenz der Elongation vorgeschritten so hatte man alle Kombinationsschwingungen bis zur (n-1)ten Ordnung erhalten

Betrachtet man nun die Intensititen der charakteristischen Schwingungen ils Großen erster Ordnung, so werden die der kombinition n illgemein Großen 2n-ter Ordnung, also rasch kleiner. Indem wir nun aus einem schon in der Theorie der kombinitionen Spektra dargelegten Grunde ille jene kombinitionsschwingungen vernachlassigen, welche die eigene Bewegung des Athers enthalten, und deren Intensität somit ils Faktor die Intensität der Atherbewegung enthalt, haben wir es hauptsuchlich mit Limen von der Zusammensetzung

$$s = \frac{k'q_1^2 q_2^2 Q_1 Q_8}{[k^2 - (q_1 \pm q_3)^2](q_1^2 - k^2)(q_2^2 - k^2)} \cos[(q_1 \pm q_2)t + (\ell_1 + \ell_2)]$$
 (271)

zu thun, deren Intensitat wir nun entwickeln wollen

Indem wir zunachst Wellenlangen einfuhren und Kurze halber

$$\gamma = 2\pi c \tag{272}$$

setzen, wo c die Lichtgeschwindigkeit bezeichnet, haben wir

$$\lambda_{1} = \frac{\gamma}{q_{1}}, \ \lambda_{2} = \frac{\gamma}{q_{2}}, \ \lambda_{1\pm s} = \frac{\gamma}{q_{1} \pm q_{s}} = \frac{\lambda_{1} \lambda_{s}}{\lambda_{2} \pm \lambda_{1}}$$
 (273)

wo sich das + Zeichen auf Summations-, das — Zeichen auf Differenzschwingungen bezieht. Der Ausdruck der Intensität wird sonach

$$i_{1\pm 3} = \frac{\gamma^{2} (\lambda_{1} \pm \lambda_{3})^{2}}{4 \lambda_{1}^{2} \lambda_{3}^{2}} \frac{\frac{1}{[h^{2} (q_{1} + q_{3})^{2}]^{2} (q_{3}^{2} q_{1}^{4} q_{3}^{4}}}{[h^{2} (q_{1} + q_{3})^{2}]^{2} (q_{3}^{2} f^{2})^{2} (q_{1}^{2} f^{2})^{2}}$$
(274)

und damit wird die Gleichung (274) zur folgenden:

$$i_{r+s} = \frac{4k'^2l'^2}{\gamma^6} \frac{\lambda_r^6 \lambda_s^6 (\lambda_r \pm \lambda_s)^2}{(l^2 - \lambda_r^2)^2 (l^2 - \lambda_s^2)^2 [\lambda_r^2 \lambda_s^2 - l^2 (\lambda_r \pm \lambda_s)^2]^2} \cdot \frac{16\mu^2}{\pi^2} \frac{\mathcal{A}^2}{(\lambda_r^2 + \mu^2)^2 (\lambda_s^2 + \mu^2)^2}$$
(276)

die. Wellenlänge der eigentümlichen Ätherschwingung bedeutet. (Nur die Intensität dieser Schwingung ist als verschwindend anzunehmen; die Wellenlänge kann irgend einen endlichen Wert besitzen.)

Aus der hingeschriebenen Intensitätsformel ersehen wir sogleich zwei wich-

tige Sätze:

Die Intensität einer sekundären Linie kann nicht als Funktion der eigenen Wellenlänge ausgedrückt werden, sondern ist stets eine Funktion der Wellenlängen der beiden sie erzeugenden Linien. Denn es ist offenbar unmöglich, die vorgelegte Gleichung so zu transformieren, daß sie als Variabele nur die Größe $\frac{\lambda_r \lambda_s}{\lambda_r \pm \lambda_s}$ enthalte.

Die sekundären Linien liegen weder unter sich, noch mit den charakteristischen

Linien in einem kontinuierlichen Spektrum.

Einfache Beziehungen bestehen nur zwischen den zusammengehörigen Summations- und Differenzlinien, auf die wir hier kurz eingehen wollen. Für dieselben gilt nach (276) die Gleichung:

$$\frac{i_{r-s}}{i_{r+s}} = \frac{(\lambda_r - \lambda_s)^2 \left[\lambda_r^2 \lambda_s^2 - l^2 (\lambda_r + \lambda_s)^2\right]^2}{(\lambda_r + \lambda_s)^2 \left[\lambda_r^2 \lambda_s^2 - l^2 (\lambda_r - \lambda_s)^2\right]^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (278)$$

wo in der That die eigene Wellenlänge, die wir kurz mit λ_- und λ_+ bezeichnen wollen, eingeführt werden kann. Man erhält in dieser Weise

$$\frac{i_{-}}{i_{+}} = \frac{\lambda^{2}}{\lambda_{+}^{2}} \left(\frac{\lambda_{+}^{2} - l^{2}}{\lambda_{-}^{2} - l^{2}}\right)^{2}, \quad \frac{\lambda_{-}}{\lambda_{+}} = \frac{\lambda_{r} + \lambda_{s}}{\lambda_{r} - \lambda_{s}} \quad (279)$$

und kann die gefundene Beziehung dahin aussprechen, daß man durch zwei konjugierte sekundäre Linien — so kann man mit Recht zwei von denselben Elementen zusammengesetzte Differenz- und Summationslinien nennen — stets eine Art von kontinuierlichem Spektrum legen kann, das wir kurz mit dem Namen eines quasikontinuierlichen bezeichnen wollen. Da der Parameter l für alle Linien konstant ist, so kann man auch sagen:

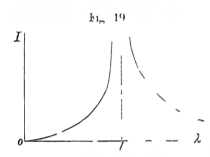
dessen Intensität an den entsprechenden Punkten für alle Temperaturen der Intensität der beiden Linien proportional ist. Der Proportionalitätsfaktor kann jedoch von einem zum andern konjugierten Paar verschieden sein.

Da $\lambda_- > \lambda_+$, d. h. die Wellenlänge der Differenzlinie stets größer ist, als die der konjugierten Summationslinie, so folgt nach (279) dieselbe Ungleichung auch für die Intensitäten. Und da l als Eigenschwingung des Äthers von der Temperatur entweder gar nicht, oder nur sehr unbedeutend abhängt, so folgt dasselbe für das Intensitätsverhältnis zweier konjugierter Linien. Es besteht weiter zwischen denselben ein

eigentumliches Reziprozitatsgesetz, denn da die Intensität einer Sckundarling bei endhehen Temperaturen nicht unendlich groß werden kann so muß die Summationslime verschwinden, wenn die konjugierte Differenzlinge mit der Wellenlange der eigentumlichen Atherschwingung zusammenfallt, und obenso die Differenzlinge wenn die Ather und Summationsschwingung identisch werden

b) Da wir es hier zueist mit einem Spektrum zu thun haben welches analytisch Ahnlichkeit mit der bisher zu Grunde gelegten Spektralgleichung besitzt so wird e vielleicht von einigem Interesse sein, dieses Spektrum – ils kontinuarlich aufgefalst naher zu untersuchen

Dasselbe ist — wie die kontinuierliche Spektrum — eine überall positive und eindeutige Funktion der Wellenlunge – die in den Punkten λ — ouglich



mit ihrem eisten Differentialquotienten Null wird Ein eigentliches Maximum besitzt die Lunktion für icelle l nicht, wird dagegen in dem Punkte l. lunendlich Dieses Unendlichwerden ist, insofern lals von der Temperatur nahezu unabhängig zu betrachten ist, an keine von der Lemperatur ibhänzige Bedingung gebunden. Zu beiden Seiten des Unendlichkeitspunktes der Intensität giebt es stets zwei Wellenlangen l und l welche dieselbe Intensität besitzen. Es besteht für sie die Bezehung

$$\lambda_1 \lambda_2 = I$$
 (251)

Die Wellenlungen gleicher Intensität liegen also in diesem Falle auf einer gleichseitigen Hyperbel mit imaginater Halbaxe

Das illgemeine Integral der Intensität ist von dem des kontinuierlichen Spektrums verschieden, indem es zur Loguithmen führt — wie min zuch aus dem uns bekannten Integrale direkt findet, wenn man $\mu = l\sqrt{-1}$ setzt – Lis lautet

$$\int \frac{\lambda}{(\lambda^2 - l^2)^2} d\lambda \quad C = \frac{1}{2} \frac{\lambda}{\lambda^2 - l^2} + \frac{1}{4l} \log n \, d \int \frac{l}{l} dl$$

Entwickelt man daraus die Totalintensität zwischen den Grenzen z ϕ und $\lambda = \infty$, was naturlich nur unter Ausschluß des Punktes λ / geschehen kann ϕ erhalt man

$$\mathcal{A} = I_0 \frac{(\lambda_0^3 - l^2)^3}{\lambda_0^2} \left\{ \int_0^l \frac{\lambda^3}{(\lambda^2 - l^3)} d\lambda + \int_{l+\eta}^\infty (\lambda^3 - l^2) d\lambda \right\}$$

$$= I_0 \frac{(\lambda_0^2 - l)^2}{\lambda_0} \left\{ \int_0^l \frac{\lambda^3}{(\lambda^2 - l^3)} d\lambda + \int_{l+\eta}^\infty (\lambda^3 - l^2) d\lambda \right\}$$
and lead to consider the desired at the state of the state

woraus man leicht ersieht, daß der Hauptweit des Integrals / ~ bleibt. In einem quasikontinuierlichen Spektrum kann daher von einer Totalintensität gur nicht gesprochen werden. Aus alledem folgt, daß ein solches Spektrum als ein kontinuierliches physikalisch gar nicht bestehen kann.

e) Auch die Breite der sekundaren Linien kann unschwer aufgeschrieben werden Wir durfen namlich ohne Zweifel annehmen, daß die sekundare Enregung des Athers sich auf keinen großeren Unterschied in den Wellenlangen erstreckt, als welcher durch die Breite der charakteristischen Linien gegeben ist. Ware dem aber auch strenge nicht so, so mußte die eigentumliche Erbierterung der Sekundarhme doch mit einer

so geringen Intensität in Verbindung gesetzt werden, daß sie als unbeträchlich zu vernachlässigen wäre. Wir sind also berechtigt, die Breite der Sekundärlinien als Differentiale der charakteristischen Breiten zu betrachten.

Aus der Gleichung der Wellenlängen λ_{r+s} , die nach λ_r und λ_s differenziert werden muß, ergiebt sich:

$$d\lambda_{r\pm s} = d\lambda_r \left[\frac{\lambda_s}{\lambda_r \pm \lambda_s} \mp \frac{\lambda_r \lambda_s}{(\lambda_r \pm \lambda_s)^2} \right] + d\lambda_s \left[\frac{\lambda_r}{\lambda_r \pm \lambda_s} \mp \frac{\lambda_r \lambda_s}{(\lambda_r \pm \lambda_s)^2} \right] \cdot \cdot \cdot (282a)$$

worin $d\lambda_r$ und $d\lambda_s$ als die halben Breiten der charakteristischen Linien zu betrachten sind. Daraus ergiebt sich gesondert für Summations- und Differenzlinien:

$$\varepsilon_{r+s} = \frac{1}{(\lambda_r + \lambda_s)^2} [\lambda_s^2 \varepsilon_r + \lambda_r^2 \varepsilon_s] \dots (282b)$$

$$\varepsilon_{r-s} = \frac{1}{(\lambda_r - \lambda_s)^2} \left[(2\lambda_r \lambda_s - \lambda_s^2) \varepsilon_r + \lambda_r^2 \varepsilon_s \right]. \qquad (282c)$$

Die Breite der Summationslinie ist also stets kleiner als die Breite jeder ihr entsprechenden charakteristischen Linie. Dagegen ist die Breite der Differenzlinie nur dann kleiner als die brechbarere ihrer Erzeugenden, wenn die beiden charakteristischen Linien nicht innerhalb einer Schwingungsoktave $\left(\lambda_s > \frac{\lambda_r}{\sqrt{2}}\right)$ stehen, und kleiner als die weniger brechbare, wenn sie nicht innerhalb einer Septe (1.7071) stehen.

22. Zusammenfassung des kontinuierlichen und diskontinuierlichen Spektrums.

a) Bei manchen Untersuchungen wird es störend sein, die Wellenlängen der diskontinuierlichen Spektra als springende Veränderliche betrachten zu müssen. Man kann sie aber leicht zu stetigen Variabelen machen, wenn man die Intensitäten mit einem Faktor multipliziert, der innerhalb der Breite der Linie den konstanten Wert 1, außerhalb derselben aber den Wert Null annimmt. Ein solcher Diskontinuitätsfaktor, der gerade unseren Zwecken entspricht, ist der folgende Ausdruck:

$$\frac{2}{\pi} \int_{a}^{\infty} \cos xu \, du \int_{a}^{b} \cos ut \, dt$$

der 1 wird, wenn a < x < b ist, 0 ist, wenn a > x > b wird, und $\frac{1}{2}$, wenn x = a, x = b wird.

Setzen wir also:

$$x = \lambda$$
, $a = \lambda_r - \varepsilon_r$, $b = \lambda_r + \varepsilon_r$

so wird der Diskontinuitätsfaktor:

$$\frac{4}{\pi} \int_{0}^{\infty} \frac{\cos \lambda u}{u} \sin \varepsilon_r u \cos \lambda_r u \, du \quad . \qquad . \qquad . \qquad . \qquad (283)$$

wo nun λ die laufende Wellenlänge bezeichnet. In dieser Form — und das ist eben der Zweck der Einführung eines stetig veränderlichen Elementes — läßt sich das diskontinuierliche Spektrum mit dem kontinuierlichen vereinen. Bezieht man die Intensitäten auf die Totalintensität des vollständigen Gasspektrums, und setzt Kürze halber:

$$\frac{3k-3}{2} = t$$
, $\frac{5-3k}{2} = 1-t$ (284)

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \left[1 - \mathfrak{f} + \frac{4}{\pi} \mathfrak{f} \int_0^\infty \frac{\cos \lambda u}{u} \sin \varepsilon, u \cos \lambda, u \, du \right]$$
 (285)

Hier ist nun λ eine durchaus stetige Variabele, und f für vollständige Gase eine absolute Konstante. Ihre eigentlichste Bedeutung wurdt die vorliegende Gleichung gewinnen, wenn man statt λ , eine Funktion einer Variabelen einführen konnte, welche die einzelnen Wellenlangenwerte der auftretenden Linien gabe d h wenn man die diskontinuierlichen Wellenlangen selbst in Form eines analytischen Ausdruckes darstellen konnte. Wir werden spater noch auf diese Frage zuruckkommen

Die zusammenfassende Gleichung der kontinuierlichen und diskontinuierlichen Spektia ist noch einei Verallgemeinerung fahig, die uns von der Betrachtung des Aggregatzustandes bei der Spektralanalyse überhaupt unabhangig macht. Analytisch werden

also dann die Spektra der festen und gasformigen Korper ganz identisch

Betrachtet man namlich das Verhaltnis von molekulaier und Atomcneigie, welches bei absoluten Gasen genau konstant ist, allgemein als Funktion des Aggregatzustandes und zwar — wie es die Erscheinungen der Dissoziation, der Schmelzung, des Siedens zeigen, an denen nicht die ganze Masse des Korpers gleichzeitig teilnimmt — als stetige Funktion des Aggregatzustandes, so ist das aufgeschriebene f allgemein eine vom Zustande des emittierenden Korpers abhangige Funktion, und die aufgeschriebene Gleichung überhaupt das Spektrum irgend eines festen, flüssigen oder gasformigen Korpers Allgemein besagt die Gleichung, daß jedem Korper ein superponiertes kontinuierliches und Linienspektrum zukomme, die nach Maßgabe des Verhaltnisses von Atom und Molekularenergie wirksam sind Statt also Erbium und Didym z B als Ausnahmen von dem Kirchhoftschen Gesetze zu betrachten, finden wir darin nur einen spezifisch großen Wert des Koeffizienten des diskontinuierlichen Spektrums, und einen Beweis für die Zulassigung unserer Anschauung

Man kann aber auch die Funktion i ganz allgemein, und ohne neuere Hypothese bestimmen. Unsere dritte Parametergleichung besagt namlich, daß die totale innere

Energie eines Korpers gegeben ist, durch

$$U = K \Delta + \frac{k}{\mu} \tag{286}$$

wo K wahrscheinlich eine ilsolute, h aber eine von stofflichen Beschaffenheiten ibhangige Konstante bedeutet. Wir teilen nun diese Energie in die zwei leile M und A, die bezuglich der vollen Molekulur – und Atomenergie entsprechen. Die Molekularenergie ist über durch die vierte Parametergleichung gegeben, denn es war ganz allgemein

$$M = pv = \frac{R}{\mu} \tag{287}$$

die geleistete uißere Arbeit, in dem Falle, daß die Atome innerhalb der Molekeln keine Arbeit verrichten R ist eine, der Dichte des Stoffes verkehrt proportionale Konstante Daraus folgt also

$$\frac{M}{U} = \frac{R}{K \Delta \mu + k}, \quad \frac{A}{U} = \frac{K \Delta \mu + k - R}{K \Delta \mu + k}$$
(288)

b) Will man die Konstanten eliminieren, und statt derselben bloß Großen haben, welche den Zustand des emittierenden Korpers charakterisieren, während dessen stoffliche Beschaffenheit nur in den unmittelbar zuganglichen Spektralelementen ausgesprochen gewunscht werden, so sei p der Druck, v das Volumen des Korpers, Θ seine

absolute Temperatur und Q die gesamte ihm innewohnende Wärme, dann ist nach unseren Parametergleichungen:

$$k = A \frac{Q}{\Theta} (\mu \Theta) - \frac{K}{D} (\mu \Theta)^{4}$$

$$R = \mu \int p \, dv$$
(289)

die allgemeinste Spektralgleichung die folgende:

$$L = \frac{4}{\pi} \, \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \left[1 - \frac{\int_0^p dv}{AQ} \left(1 - \frac{4}{\pi} \int_0^\infty \frac{\cos \lambda u}{u} \sin \varepsilon_r u \cos \lambda_r u \, du \right) \right] \quad . \tag{290}$$

Die Gleichung enthält allgemein die zwei Elemente des Spektrums und drei Zustandsvariabeln. Die letzteren allerdings in einer nicht trennbaren Weise, doch kann die Einzelberechnung mit Hilfe der Parametergleichungen vorgenommen werden.

Ganz analog wird die Gleichung, welche die vereinte allgemeine und elektive

Absorption ausdrückt, lauten:

$$A = \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2}\right)^2 \left[1 - \frac{\int_0^v p \, dv}{AQ} \left(1 - \frac{4}{\pi} \int_0^\infty \frac{\cos \lambda u}{u} \sin \varepsilon_r u \cdot \cos \lambda_r u \, du \right) \right] \quad . \tag{291}$$

Die Gleichungen können, was wohl kaum besonders erwähnt zu werden braucht, auch unmittelbar für den weniger einfachen Fall einer von der Einheit verschiedenen Stoffmenge aufgeschrieben werden. Man braucht nur an Stelle von \mathcal{A} zu setzen $\mathcal{A}f(q)$ und die Intensität noch mit dem Faktor

$$\frac{1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2}\right)\right]^q}{1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2}\right)^2}$$

zu multiplizieren.

Für manche, besonders analytische Zwecke mag es angezeigt sein, die Intensität der einzelnen Wellenlängen eines Spektrums als bestimmtes Integral zu kennen. Man hat zu diesem Zwecke für das kontinuierliche Spektrum:

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{0}^{\infty} \int_{0}^{\infty} e^{-\lambda(x+y)} \cdot \cos \mu x \cos \mu y \, dx \, dy \quad . \quad . \quad . \quad (292a)$$

und für das diskontinuierliche

$$L = \left(\frac{4}{\pi}\right)^2 \mu 2 \int \int \int \frac{e^{-\lambda(x+y)}}{z} \cos \mu x \cos \mu y \cos \lambda z \cdot \sin \varepsilon_r z \cos \lambda_r z \, dx \, dy \, dz \quad . \quad (292b)$$

Es hat sich uns jedoch noch keine Gelegenheit geboten, diese Resultate zu verwerten.

23. Die Lockyersche Spektralmethode.

Das Wesentlichste über diese Methode, die ihre volle Berechtigung erst in der Theorie der Gasspektra finden kann, wurde schon bei den kontinuierlichen Spektra erwähnt, so daß wir hier sogleich auf den theoretischen Teil der Frage übergehen konnen Ihre eminente Wichtigkeit durfte sie dem Umstände verdanken, daß sie die Intensitätsmessungen entbehrlich macht, und diese durch Langenmessungen ersetzt. Ist man also im Stande, eine Licht oder Warmequelle herzustellen die in ihrer Lemperatur von Punkt zu Punkt nur langsam aber stetig sich verändert, so bietet die Methode weitaus großere Genauskeit als photometrische Methoden rigend einer Art

Zu bemerken ist hier noch daß wir der Emfachheit halber stets ein kontinuerlich gedachtes Gusspektrum voraussetzen. Es wird dies zu kemeiler Instumern An-

lass geben

a) Wn schreiben ilso

$$L = \frac{1}{\pi D} \mu^4 O^4 \frac{\lambda}{(\lambda^2 + \mu)^2}$$
 (293)

indem wir vorerst Einheit der Stoffmenge in der Gesichtslime voraussetzen, und definieren

$$\epsilon_1 = \frac{2}{\sqrt{\pi i D}} \tag{294}$$

als absolute Konstante, wenn i die minimale und konstante Intensität bedeutet, welche den Beginn der Emission charakterisiert. Di weiter uO tur ille vollkommenen Gase konstant ist, so schreiben wir

 $\mu^2(t)^* c = 1 \tag{29}$

wober c nach einer früheren Entwickelung

$$\epsilon_2 = \left(\frac{\lambda}{\Lambda D \epsilon_1}\right)^{\frac{1}{6}} \tag{296}$$

der Potenz der spezifischen Warme bei konstantem Volumen umgekehrt proportional ist Setzt man nun an Stelle von L die Intensität i, her welcher der Strahl gerade verschwindet, und bezeichnet die Lange der Linie mit O 3 so kommt

 $O \stackrel{\circ}{\sim} (i\lambda - C\lambda)$ (29(1)

In dieser emfachen Gleichung liegt eine überraschende Menge von Thatsachen

Legen wir durch den der l'emperatur O entsprichenden Punkt des Spektrums ein der Langsrichtung desselben parallelles Band von der Breite dO, wordO nur im Bezug auf die Temperatur, nicht die absolute Breite des Bindes unendlich klein zu sein braucht. Andert sich z.B. die l'emperatur mit der Hohe des Spektrums sehr lings im, so kunn der erwähnte Streifen die volle Hohe des Gesichtsteldes erfüllen. In dusen Streifen werden nun alle Linien hineinrigen, deren Lange großer ist als O.3, oder diese Große noch erreichen. Die Zahl der Linien, welche dieser Ungleichung genügen, ist die Zahl der Linien, die in dem Spektrum des betreffenden Stoffes bei der Linienperatur O überhaupt sichtbar sind. Schreibt man

 $\omega = c_1 \lambda - c_2 \lambda^2 - O^{-2} \tag{2010}$

so ist eine Linie sichtbar oder nicht sichtbar, je nachdem für ihre Wellenlange / und die herrschende Temperatur O, z positiv oder negativ ist. Man kum daher die Zahl der Linien, ist nur die absolute Zahl n derselben bekunft, durch ein bestimmtes lintegral ausdrucken.

Bekanntlich ist

$$\frac{2}{\pi} \int_{-\pi}^{\infty} \int_{-y}^{\infty} dy \quad 1, \quad 0, \quad -1$$

je nachdem

$$\alpha > 0$$
, $\alpha = 0$, $\alpha < 0$

ist Es wird daher das Integral

$$\frac{1}{2} + \frac{1}{\pi} \int_{-\frac{\pi}{y}}^{\infty} \frac{\sin ay}{y} dy \qquad (298)$$

unter denselben Bedingungen resp. 1, $\frac{1}{2}$ und 0. Die Zahl n der bei der Temperatur Θ sichtbaren Linien ist also:

$$\nu = \frac{1}{2}n + \frac{1}{\pi} \sum_{i=0}^{n} \int_{0}^{\infty} \sin\left(c_{1}\lambda_{r} - c_{2}\lambda_{r}^{2} - \Theta^{-2}\right) y \cdot \frac{dy}{y} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (299)$$

Daß die Hälfte der den Streifen von unten berührenden Linien auch als sichtbar mitgezählt ist, ist hier von keinem Belange. Will man darüber aber ganz klar sein, so braucht man nur die Rechnung zu wiederholen, nachdem man den Streifen wieder um eine unendlich kleine Strecke verschoben hat.

Untersuchen wir nun die Längenkurve der Linien (unter Voraussetzung stetig variabeler Wellenlängen).

Sie beginnt bei $\lambda = 0$ mit dem Werte $\Theta^{-2} = 0$, erreicht in dem Punkte

$$\lambda_0 = \frac{c_1}{2c_2}, \quad \Theta_0^{-2} = \frac{c_1^2}{4c_2} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (300)$$

ein Maximum von der angegebenen Größe, und verschwindet wieder im Punkte $\lambda = \frac{c_1}{c_2}$.

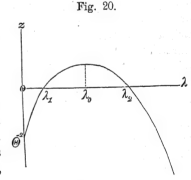
Was die Sichtbarkeit der Linien bei gegebenen Temperaturen anbelangt, so finden wir aus (297b): z beginnt bei dem Werte $\lambda = 0$ mit — Θ^{-2} und bleibt negativ bis zur Wellenlänge:

$$\lambda_1 = \frac{c_1}{2c_2} - \sqrt{\frac{{c_1}^2}{4{c_2}^2} - \frac{\Theta^{-2}}{c_2}} \quad \cdot \quad (301)$$

tritt dort ins Positive über, durchwandert das angegebene Maximum, um bei

$$\lambda_2 = \frac{c_1}{2c_2} + \sqrt{\frac{c_1^2}{4c_2^2} - \frac{\Theta^{-2}}{c_2}} \quad \cdot \quad (302)$$

wieder negativ zu werden und im Punkte $\lambda = \infty$ den Wert — ∞ anzunehmen. Das Gebiet, innerhalb dessen allein sichtbare Linien vorkommen, ist zwischen λ_1 und λ_2 gelegen, und seine Ausdehnung hängt größtenteils von der Temperatur allein ab. Vergrößert sich diese, so geschieht dasselbe mit dem linienreichen Raum, indem



 λ_1 gegen das Ende der kurzen, λ_2 gegen das der langen Wellen anrückt. Bemerkenswert ist, dass sich der Raum der sichtbaren Linien (nicht aber die Intensität derselben) nach beiden Seiten symmetrisch verändert, während das Maximum der Lage und Größe nach unverändert bleibt. Wird die Temperatur kleiner als

so hat die Kurve der z gar keinen positiven Zweig mehr, alle Linien verschwinden. Die zuletzt übrig bleibende Linie ist aber gerade die längste — so daß man sagen kann:

Ein jedes Gasspektrum besitzt in der Nähe der Linie $\lambda = \frac{c_1}{2c_2}$ eine und nur eine längste Linie, auf welche sich das Spektrum bei abnehmender Temperatur und konstanter Dichte endlich reduziert. Zöllner findet denselben Satz für Druckveränderungen des Spektrums, und Frankland und Lockyer ist es thatsächlich gelungen, das Spektrum 28*

von Hydrogen und Nitrogen auf eine Linie zu reduzieren. Die Lage derselben hangt nur von der Beschaffenheit des Gascs ab

b) Viel verwickelter werden die Verhaltnisse, wenn die emittierende Stoffmenge eine andere als die Einheit ist Zunachst andert sich der untlytische Ausdruck des Druperschen Gesetzes selbst. Denn bezeichnet λ die Grenzwellenlunge des Spektrums zuf der Seite des Violetts, so hatten wu

$$\lambda = \frac{1}{4} \frac{\mu^3}{4} \pi \iota + \frac{1}{4} \frac{\mu^4}{4} \frac{\mu^4}{4$$

(305b)

Ist nun aber die Stoffmenge großer ils Eins, so wird auch \mathcal{A} die Iotelintensitet großer da sie sich ja für wachsende Stoffmenge der Intensitet eines gleich temperation schwarzen Korpers nahein soll, und mithin wird die unendlich kleine, iber sonst konstante Intensität ι schon bei einer kleineren Wellenlunge eintreten. Wir haben diese Wellenlange aus der Gleichung

$$\iota = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda}{(\lambda' + m)^{-}} \left\{ 1 - \left| 1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m}{\lambda + \mu} \right) \right|^q \right\}$$
 (3051)

oder der ihr gleichbedeutenden

 $\pi \iota m^{4q} (\lambda + m^2)^2 (\lambda + \mu^2)^{2q} = 4 \iota m^{4q} \mathcal{A} \lambda' (\lambda^2 + \mu^2)^{2q} - 4 \iota \mathcal{A} \lambda \left[m^4 (\lambda' + \mu^2) - \mu^4 (\lambda^2 + m') \right]^q$

zu berechnen Es darf jedoch stets vorausgesetzt werden, daß z so klein ist, daß hohere als die erste Potenz durchaus unmerklich sind. Wollte man aber dieses Problem nach der Methode der Umkehrung der Funktionen behandeln, so gelangte man zu ganz unabsehbaren Resultaten. Wir wollen daher annehmen, daß, da z schon an und tur sich sehr klein ist, so daß bei dem in diesem Falle schon der Finheit nach Absorptionskoeffizient eine beliebige Potenz desselben ebenfalls nach gleich Eins bleibt, die hinzutretende Stoffmenge einfach so berucksichtigt werden kunn, daß in der Gleichung

$$\iota = \frac{4}{\pi D} \, \mu^4 O^4 \frac{\lambda}{(\lambda + \mu')^2} \, \frac{1 - (1 - A)^{1/2}}{A}$$

an Stelle der Wellenlange, die in A enthalten ist, $\lambda^2 = \frac{1}{2} \frac{\mu^3}{II} \pi i$ oder auch $\lambda^2 = \frac{m^3}{II} \pi i$ gesetzt wird. Das Absorptionsvermogen wird denn

$$A = \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda + \mu^2} \right)^2 \quad \left(\frac{1 + \frac{1}{4}\pi\iota \frac{m}{II}}{1 + \frac{1}{4}\pi\iota \frac{\mu}{II}} \right)^2 = 1 - \frac{1}{4}\pi\iota \left(\frac{\mu}{\mathcal{A}} - \frac{m}{II} \right)$$
(30b)

und damit erhalt man als Ausdruck des Draperschen Gesetzes

$$\lambda^{2} = \iota \frac{\pi}{4} \frac{\mu^{3}}{A} \frac{1 - \frac{1}{2}\pi\iota \left(\frac{\mu}{A} - \frac{m}{H}\right)}{1 - \left[\frac{1}{2}\pi\iota \left(\frac{\mu}{A} - \frac{m}{H}\right)\right]^{q}}$$

oder in der ublichen Form

$$\frac{\mu^{3}}{\sqrt{A}}O^{4} \frac{1 - \frac{\pi\iota}{2}\left(\frac{\mu}{A} - \frac{m}{H}\right)}{1 - \left[\frac{\pi\iota}{2}\left(\frac{\mu}{A} - \frac{m}{H}\right)\right]^{q}} = I)$$
(307)

die für q=1 in die schon bekannte Formel übergeht

Die Längengleichung der Linie wird nun:

$$\Theta_{q}^{-2} = c_{1} \left\{ \frac{1 - \frac{\pi \iota}{2} \left(\frac{\mu}{\mathcal{A}} - \frac{m}{H} \right)}{1 - \left[\frac{\pi \iota}{2} \left(\frac{\mu}{\mathcal{A}} - \frac{m}{H} \right) \right]^{q}} \cdot \left\{ \frac{1 - \left[1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right)^{2} \right]^{q}}{\frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right)^{2}} \right\} \cdot \lambda - c_{2} \lambda^{2} \quad . \quad (308)$$

wo c_1 die frühere Bedeutung hat, und λ die Wellenlänge der Linie ist. Hier läßt sich eine Reihenentwickelung nach steigenden Potenzen von q leicht vornehmen. Wir führen sie für den Fall durch, daß die q Potenz des Nenners außer Acht gelassen werden kann. Es ist:

$$\sqrt{1 - (1 - A)^q} = 1 - \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \dots (2n - 3)}{2^n n!} (1 - A)^{nq}$$

und der nach q genommene Differentialquotient:

$$\frac{d^{\varrho}\sqrt{1-(1-A)^{q}}}{dq^{\varrho}} = -\sum_{1}^{\infty} \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot (2n-3)}{2^{n} n!} n^{\varrho} (\log(1-A))^{\varrho} (1-A)^{nq}$$

Entwickelt man nach einer Mac-Laurinschen Reihe um den Punkt q=1, so kommt:

$$\Theta_{q}^{-2} = \Theta_{1}^{-2} - c_{1} \frac{m^{2}}{\mu^{2}} \left(\frac{\lambda^{2} + \mu^{2}}{\lambda^{2} + m^{2}} \right) \left\{ \frac{1 - \frac{\pi i}{2} \left(\frac{\mu}{A} - \frac{m}{H} \right)}{1 - \left[\frac{\pi \iota}{2} \left(\frac{\mu}{A} - \frac{m}{H} \right) \right]^{q}} \right\}^{\frac{1}{2}}$$

$$= \left[\frac{(q-1)}{1!} \sum_{1}^{\infty} \frac{1 \cdot 3 \dots (2n-3)}{2^{n} \cdot n!} n \lg \cdot (1-A) \cdot (1-A)^{n} + \frac{(q-1)^{2}}{2!} \sum_{1}^{\infty} \frac{1 \cdot 3 \dots (2n-3)}{2^{n} n!} n^{2} (\log (1-A))^{2} (1-A)^{n} + \cdots \right]$$

oder endlich

$$\Theta_{q}^{-2} = c_{1}\lambda - c_{2}\lambda^{2} - \frac{m^{2}}{\mu^{2}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right) \left\{ \frac{1 - \frac{\pi \iota}{2} \left(\frac{\mu}{\mathcal{A}} - \frac{m}{H} \right)}{1 - \left[\frac{\pi \iota}{2} \left(\frac{\mu}{\mathcal{A}} - \frac{m}{H} \right) \right]^{q}} \right\}^{\frac{1}{2}}$$

$$\sum_{r}^{\infty} \frac{(q-1)^{r}}{r!} \left\{ \log \left[1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right)^{2} \right] \right\}^{r} \sum_{1}^{\infty} \frac{1 \cdot 3 \dots (2n-3)}{2^{n} \cdot n!} n^{r} \left[1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu^{2}} \right)^{2} \right]^{n} (309)$$

Statt des hier benutzten Absorptionskoeffizienten kann man natürlich auch jenen einführen, der sich auf das vorkommende μ bei einheitlicher Stoffmenge bezieht. Man hat nämlich: $\mu^2 = \frac{c_1}{c_2} \lambda - \lambda^2 \cdot \dots \cdot \dots \cdot \dots \cdot (310)$

zu setzen, und damit wird:

$$\frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2}\right)^2 = \frac{(c_1 - c_2 \lambda)^2 (\lambda^2 + m^2)^2}{c_1^2 m^4} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (311)$$

Obwohl diese Resultate verhältnismäßig einfach sind, lassen sie sich doch schwer überblicken, und es wird daher nicht überflüssig sein, dieselben für den leichteren Fall eines unendlich geringen Absorptionsvermögen aufzuschreiben. Dieses trifft allgemein bei Gasen zu, und zwar umsomehr, je tiefer ihre Temperatur ist. Dann können wir, da der erste Faktor von c_1 in (308) sich unendlich der Einheit nähert, kurz schreiben: $\Theta^{-2} = c_1 \sqrt{q} \cdot \lambda - c_2 \lambda^2$

und folgendermaßen in Worten aussprechen:

Mit Vergioßei ung der Stoffmenge des emittierenden Korpcis veilungern sich seine Linien, der Raum innerhalb welchei diese sichtbai sind, und deshalb auch die Zahl deiselben. Die Temperatur innerhalb welcher die letzte Linie verschwindet tritt um so eher ein je gioßer die Stoffmenge ist. Diese bestimmt auch die jeweilige lingste Linie des Spektrums je gioßei dei Druck oder die Dichte des Gases ist, eine desto brechbareie Linie wird die Rolle dei langsten übernehmen. Ist endlich die Stoffmenge leiner als

$$q = \frac{4c}{c_1^2 O} \tag{312}$$

so tritt bei der Temperatur O keine einzige Linie mehr auf Diese Grenze der Stoff-menge ist um so eher eineicht, je hoher die Temperatur des Grees ist

Alle diese Satze sind von der Erfahrung bestätigt teils durch unmittelbur ungestellte Beobachtungen, teils aus Abstraktionen, die nun als Rogeln der praktischen Spektialanalyse bekannt sind Bunsens Satz Diejenigen Stoffe, deren Spektia schon bei niederen Temperaturen zum Vorschein kommen, weiden immer am zweckmußigsten in der Gasflamme und nicht im Funken beobachtet, findet in unsern letzten Folgerungen seinen theoretischen Grund Auch Lockyeis Beobachtungen stimmen ausnahmslos mit unseren Folgerungen überein. Die letzte Gleichung kann als unalytischer Ausdrück der Empfindlichkeit der Spektralanalyse angesehen werden über welche Anhlieielie Beobachtungen vorliegen.

Wir haben nun gesehen, daß es im allgemeinen auf zwei Arten moglich ist, ein Spektrum zu vereinfachen durch Verminderung der Stoffmenge und durch Ermiedrigung der Temperatur. Die einfachen Spektra der Kometen, Nebelslecke, der außeristen Sonnenhullen, des Nord- und Zodiakallichtes finden gewiß hierin ihre Fiklarung

24 Lange der sekundaren Linien

In diesem Abschnitte wollen wir unter diesem Namen nicht nur jene Linien begreifen, welche durch Kombinationsschwingungen der chriakteristischen Linien entstehen, sondern auch jene, die ihr Auftreten der Beimengung geringer anderer Stoffmengen, als die der Untersuchung vorliegenden verdanken

Schreibt man die Intensitat der Kombinationslime in der Form
$$i = C L_i L \tag{313}$$

wo mit C der aus (276) entnomment und von der Lemper it un nahezu unabhangige Faktor bezeichnet ist, so stellt sich die Langengleichung der sekund iren Linien in der Form dar $O^{-4} + c O^{-2}(\lambda, {}^{\circ} + \lambda, {}^{2}) = Cc_{1} \sqrt{\iota \lambda}, \lambda, -c_{2} \lambda, {}^{2}\lambda,$ (314)

welche, obzwar der Gleichung für die Hauptlinien ganz analog, sich doch schwer mit dieser vergleichen laßt. Das bemerkenswerte ist, daß rechterseits der sehr kleine Faktor $\sqrt{\iota}$ vorkommt, woraus man schon schließen muß, daß O^- selbst klein sein muß Nehmen wir den einfachen Fall, daß die sekundare Linie eine Oktave von 7 betrage dann wird $O^{-\circ} = \sqrt[4]{\iota} \sqrt{C} c_1 \lambda - c_2 \lambda$ (315)

Da nun C eine endliche Zahl ist, so ist das eiste Glied rechter Hand immei sehr klein,

¹ Pogg Ann CLV 367

mithin auch Θ^{-2} selbst. Wäre $\lambda = \frac{c_1}{2c_2}$ also gerade der günstigste Fall, so ist $2\sqrt[4]{C}-1$ das Verhältnis der Längen der sekundären zur primären Linie.

Übersichtlicher gestaltet sich die Sache, wenn man die Intensität i einer Linie, die sich auf die Temperatur Θ beziehen mag, auf die Intensität i_0 derselben Linie bei der Temperatur Θ_0 bezieht. Man erhält dann:

Hier substituieren wir nun dasjenige μ , welches die charakteristische Linie der λ_r gerade auf die Intensität ι herabdrückt. d. h.

$$\mu = \frac{c_1}{c_2} \lambda_r - \lambda_r^2$$

und suchen die entsprechende Intensität ι_1 der sekundären Linie. Mit anderen Worten: wir suchen die Intensität der sekundären Linie in der Höhe, in welcher die charakteristische gerade verschwindet. Man erhält dafür:

$$\sqrt{\frac{l_1}{i_0}} = \frac{(\lambda_r^2 + \mu_0^2)(\lambda_s^2 + \mu_0^2)}{\frac{c_1}{c_2} \lambda_r \left(\frac{c_1}{c_2} \lambda_r + \lambda_s^2 - \lambda_r^2\right)} \quad (317)$$

während sich dasselbe Verhältnis bei der charakteristischen Linie zu

ergiebt. Vergleichen wir die beiden, so haben wir rechter Hand einen endlichen Ausdruck von 0-ter Ordnung. Früher fanden wir, daß die Intensitäten der sekundären Linien um eine Ordnung kleiner sind als die der primären; dann muß aber auch ι um eine Ordnung höher sein als ι_1 . Mit Worten: In gleicher Höhe mit einer charakteristischen Linie ist die Intensität einer sekundären um eine volle Größenordnung kleiner. Daraus folgt aber, daß bei gleicher Intensität der beiden (im besonderen bei der Schwellenintensität ι) die sekundäre um eine Längenordnung kürzer sein muß.

Auf die Klasse der beigemengten Linien übergehend, machen wir im Vorhinein die in der Natur der Sache gelegene Annahme, daß die Beimengung eine unendlich kleine sei. Entwickelt man dann die Gleichung (308) nach Potenzen von q, wobei bei der ersten stehen geblieben werden kann, so kommt:

$$\Theta^{-2} = -c_1 q \frac{\lg.(1-A)}{A} \lambda - c_2 \lambda^2 (319)$$

wobei das erste Glied, da 1-A ein echter Bruch ist, immer positiv ist. Wir haben nun schon vorher gesehen, daß der Einfluß der Stoffmenge ein maximaler wird, wenn A unendlich klein ist. Man hat dann, wie früher:

$$\Theta^{-2} = c_1 q \lambda - c_2 \lambda^2 \qquad (320)$$

Da es uns hier nicht auf die Natur des beigemengten Stoffes ankommt, sondern auf die maximale Länge der beigemengten Linien überhaupt, so mußte man natürlich von einem speziellen Absorptionsvermögen unabhängig werden. Daraus folgt sogleich der Satz:

Die Längen der beigemengten Linien verhalten sich zu den charakteristischen nahezu wie die prozentischen Beimengungen selbst.

Da man nicht voraussehen kann, ob das Auge, oder überhaupt irgend ein spektroskopisches Reagens, das für verschiedene Farben bekanntlich ganz verschiedene

Empfindlichkeiten besitzt, eine sekundare Linie mit einem Blicke erkennt, so erforderte es fast in jedem gegebenen Falle einer besonderen nicht eben einfachen Untersuchung Lock yens Methode dagegen trennt die beigemengten und die Kombinationslinien mit einem Blicke, und thatsachlich hat sie Lock yer zu diesem Zwecke benutzt, indem ei von der Voraussetzung ausging, daß die langsten Linien eines Stoffes als geringe Beimengungen eines anderen Stoffes als kurze Linien des neuen Spektrums erscheinen

25 Breitenbestimmung der Linien

Dr die Spelti illimen nicht geometrische Linien, sondern iusgedelnte Streifen sind, deren Breite hauptsachlich von Wellenlange und l'emperatur übhingt, so folgt daß nach der Lockyerschen Methode beobachtet, auch die Breite ein- und derselben Linie in derselben Lichtquelle Veranderungen unterworfen sein muß In der That finden wir diese Erscheinung überall da, wo wir mit Fernicht und Spektroskop (Fein rohrbeobachtungen entsprechen ausnahmslos der Lockyerschen Methode) Lichtquellen von nicht gleichmaßiger Lemperatur beobachten Man denle nur in die ergentumhelie – konvexlinsendurchschnittartige Form der Kometenlinien

Wenn sich nun die Breite dei Linie andert, und beispielshalbei stets sehmilei wird, so wird es einen Punkt geben, wo sie wirklich zur geometrischen Linie wird und verschwindet. Diesem Punkte entspricht ein ganz bestimmtes u. Die nun oben dieses μ des Verschwindungspunktes auch aus der Intensität der Linie gefolgeit werden kunn, so haben wir ein Mittel gewonnen, die Konstanten der Breitengleichung zu bestimmen Es ergiebt sich für diesen Punkt

$$u = \frac{\varepsilon_1 \lambda_1 - \lambda_1^2}{\varepsilon_1 - \varepsilon_t} = \frac{c_1}{c} \lambda_1 - \lambda_1 \tag{321}$$

was wieder ein beweis datur ist, daß die breite der Linien nicht als selbstandiges spektroskopisches Element aufgefast werden kann

26 Spektralverwandtschatten

Insoweit bisher von theoretischer Spektralmalyse gesprochen werden konnte, ging ihr hauptsachliches Streben auf die Darstellung der Wellenlangen hin ius, die in den Spektra verschiedener Stoffe vorkommen. Zumeist war die Grundlage eine al ustische Schwingungsanalogie, zum Teil wohl auch nur empirische Formeln, die sog ir nicht ein mal auf Wellenlangenangaben basierten.

a) Einen der schonsten Erfolge auf diesem Gebiete hat Stone y 1 zu verzeichnen, der die Linien $H\alpha$, β γ des Wasserstoffs als Oberschwingungen der Welle 13 127714 (unserei Einheit) darstellt Wegen der Vergleichung mit einem spateren Resultate mogen die Daten hier folgen

Boobachtote Wellenlunge	Berechnete Wellenlunge	ils Oberton
0410237	0410241	32
0486211	0486212	27
0 656393	0 656 386	20

¹ Phil M₁₀ 1871 April

Wir finden hauptsächlich zwei Gründe, die die Behandlung der Frage nach den Spektralverwandtschaften zu einer sehr schwierigen macht. Erstens ist unsere Kenntnis der qualitativen Eigenschaften der Spektra eine viel beschränktere, als man gewöhnlich anzunehmen geneigt wäre. Aber man vergleiche die existierenden Spektraltafeln, und wolle nur die charakteristischen Linien der Stoffe ohne Lücken aufzuschreiben versuchen. Da ist z. B. Balmers vortreffliche Formel, welche mit erstaunlicher Genauigkeit die Beobachtungen des Wasserstoffspektrums wiedergiebt, und welche für jedes Element anzuwenden wäre, wenn man nur die Wellenlängen von drei Strahlen kennt, deren laufende Zahl (natürlich auf irgend einen Ausgangspunkt bezogen) angebbar ist. Es genügten also auch drei aufeinander folgende Linien. Man versuche diese einfache Aufgabe zu lösen: kaum ein Elementenspektrum, welches man zu Grunde zu legen wagte. Lockyer scheint diesen Mangel zuerst am tiefsten empfunden zu haben, denn er wiederholte nicht bloß die Beobachtungen der Spektra, er wiederholte sie mit einer neuen dazu ersonnenen Methode.

Die zweite Schwierigkeit ist, daß die gesetzmäßige Bestimmung der ausgestrahlten Wellen eine Erklärung einer Eigenschaft der Materie involviert; schwierige Fragen der Physik. Daher ist auch an eine Analogie von Licht und Ton nicht zu denken, denn letzterer ist ein zufälliger Zustand des Körpers, ersteres (auch in der weiteren Bedeutung der Wärme natürlich) eine notwendige Folge seiner Existenz.

b) Bevor wir auf den Versuch einer mathematischen Behandlung des Gegenstandes, die nur auf den bislang benutzten Entwickelungen, ohne Hinzuziehung neuer beruht, eingehen, teilen wir die Ergebnisse J. Balmers mit, die Prof. E. Hagenbach in ausgedehnterer Weise verwertete.

Für die vier Linien des Wasserstoffs stellte Balmer die empirische Formel auf:

$$\lambda = h \frac{m^2}{m^2 - 4} \quad \cdot \quad (322)$$

in welcher h eine Konstante, und m die laufende Zahl von m=3 angefangen bedeutet. Die Formel wurde bald auf die von Huggins photographierten Hydrogenspektra der weißen Sterne, auf Photographieen der ultravioletten Partieen von H. W. Vogel usw. angedeutet. Für die ersten 13 Linien des Wasserstoffs ergiebt sich:

Hydrogenlinie	m	λ berechnet	λ nach Cornu.	λ berechnet	λ nach Müller u. Kempf.
α	3	0.656 18	0.65621	0.656317	0.656 314
B	4	48606	48607	486161	486 164
	5	43398	43395	434072	434071
δ	6	41011	41012	410 198	410 198
E	7	396 95	396 92	397 031	(396 879) für den
ζ	8	388 84	388 81	dunkel	sten Teil von H_1 .
	9	38348	$383\ 49$	$H\varepsilon$ liegt,	wie schon H. W.
$oldsymbol{arphi}_{oldsymbol{Q}}$	10	37973	37973	Vogel b	emerkt hat, vor dem
ι	11	377 00	37699	dunkelste	on Teil von H_1 .
×	12	37496	375 02		
λ	13	373 38	373 41		
μ	14	$372 \ 14$	$372\ 11$		
$\boldsymbol{\nu}$	15	371 14	$371\ 12$		

¹ Verhandlungen der naturforschenden Gesellschaft. Basel. September 1886.

Fur die Messungen Cornus ist h=0.64542, für die von Muller und Kempf h=0.364620o angenommen worden Fur andere Elemente scheint sich die Formel ebenfalls zu bewahren, doch ist hieruber noch nichts naheres bekannt geworden. Die Bedeutung der Konstanten h ist hier von der Hand, wie Balmer selbst angiebt, noch dunkel

c) Um nun die Spektialverwandtschaften theoretisch zu untersuchen gelich wir wieder von dem Gleichungssysteme der Amplituden diskontinuierlicher Spektra ius (23)

$$0 = -\alpha_1 \sigma_1 + \alpha_1 p_1 + \alpha_3 p_{13} + \alpha_n p_{1n} + \epsilon$$

$$0 = \alpha_1 p_1 - \alpha_1 \sigma_1 + \alpha_2 p_2 + \alpha_3 p_3 + \alpha_n p_n + \epsilon$$

$$0 = \alpha_1 p_{n1} + \alpha_1 p_{n2} + \alpha_3 p_{n3} + \alpha_n \sigma_n + \epsilon$$

$$0 = \alpha_1 p_{n1} + \alpha_2 p_{n2} + \alpha_3 p_{n3} + \alpha_n \sigma_n + \epsilon$$

$$0 = \alpha_1 p_{n1} + \alpha_2 p_{n2} + \alpha_3 p_{n3} + \alpha_n \sigma_n + \epsilon$$

$$0 = \alpha_1 p_{n1} + \alpha_2 p_{n2} + \alpha_3 p_{n3} + \alpha_n \sigma_n + \epsilon$$

was umsomehi eilaubt ist, als ja alle Folgeiungen aus diesen Gleichungen zuch auf anderem Wege ableitbar waien Wii setzen nun fui die Amplitude ihren Wert

$$\alpha_n = C \frac{\lambda_n}{\lambda_n + \mu}, \quad \frac{\varepsilon}{C} = \varepsilon \tag{321}$$

und stellen uns die Aufgabe λ zu berechnen – Ist Kurze hilbei

$$\frac{\lambda}{\lambda + \mu^2} = x, \quad \lambda^- = \mu \quad \frac{x}{1 - x} \tag{325}$$

gesetzt, so wird

$$\sigma = \frac{\varrho}{\lambda} - \varrho, \quad \varrho = \frac{4\pi c}{\mu^2} \tag{326}$$

wo c wieder die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Strahlung bedeutet. Die unsei Gleichungssystem zum folgenden

$$\begin{aligned}
\varrho x_1 + p_1 x + p_{13} x_3 + & + p_{1n} x_n = \varrho - \varepsilon \\
p_1 x_1 + \varrho x + p_3 x_3 + & + p_n x_n = \varrho - \varepsilon \\
p_{n1} x_1 + p_{n2} x + p_{n3} x_3 + & + \varrho x_n = \varrho - \varepsilon
\end{aligned}$$

$$(327)$$

Ist nun d die Determinante dieses Systems also

$$\Delta = \begin{vmatrix}
\varrho & p_1 & p_{13} & p_{1n} \\
p_{21} & \varrho & p_{-3} & p_{2n} \\
p_{n_1} & p_n & p_{n_3} & \varrho
\end{vmatrix}$$
(528)

und J, deren Wert, wenn die I te Vertikalreihe durch lauter Einsen ersetzt wird, so ist allgemein

$$x_{i} = \frac{\Delta_{i}}{\Delta} \left(\varrho - \varepsilon \right) \tag{329}$$

und hiciaus Kraft der Bedeutung von a

$$\lambda_{i} = \mu \sqrt{\frac{\Delta_{i}(\varrho - \varepsilon)}{\Delta - \Delta_{i}(\varrho - \varepsilon)}}$$
(33())

Fur ein und denselben Stoff lann nun Δ als konstant angesehen werden, und du, je nachdem man r die Zahlenreihe von 1 bis n durchlaufen laßt, Δ , stets undere Werte annimmt, so kann man Δ , überhaupt als Funktion der laufenden Zahlen betrachten $o-\varepsilon$ ist offenbar eine Große, die nur von der Beschaffenheit und dem Zustande des Korpers abhangt, wahrend die erwihnte Funktion der laufenden ganzen Zahlen nur von stofflichen, nicht auch von zustandlichen Beschaffenheiten abhangige Konstant ε enthalten kunn Bezeichnet man diese Funktion

$$\frac{\Delta}{\Delta_r(\varrho - \varepsilon)} = \varphi(r) (331)$$

mit $\varphi(r)$, so hat man ganz allgemein:

wo nun allerdings die Theorie keine weiteren Mittel zur Bestimmung dieser Funktion liefert. Ist sie aber einmal auf empirischem Wege bestimmt, so gestattet sie manchen Rückschluß auf die Atomkräfte, indem dann das folgende — allerdings sehr allgemeine — Problem vorliegt:

Gegeben ist eine symmetrische Determinante von n^2 Elementen mit bekannter hauptdiametraler Reihe. Ersetzt man die n-ten Vertikalreihen durch lauter Konstante, so erhält man für das Verhältnis der Hauptdeterminante zu der abgeleiteten eine bekannte Funktion der laufenden Zahlen 1 bis n. Was folgt daraus für die $\frac{n(n-1)}{2}$ unbekannten Elemente?

Denkt man sich nun unsere Determinante so verallgemeinert, daß sie nicht den mittleren Zustand einer Molekel darstellt, sondern die gleichzeitigen Schwingungszustände einer ganzen Anzahl von Molekeln, oder analytisch ausgedrückt: interpolieren wir zwischen die n^2 Elemente beliebige viel Übergangselemente, so entfällt aus der Determinante gewiß derjenige Einfluß der Stoffbeschaffenheit, der von der Anzahl der Glieder abhängt. Die Funktion $\varphi(r)$ wird, wenn man jetzt der Variabilität von r keine Grenze setzt, höchst wahrscheinlich für alle Körper dieselbe Form besitzen. Diese gemeinsame Form ist aber dann durch die Balmersche Gleichung bestimmbar. Man beachte die Analogie beider Gleichungen, wenn man die Balmersche in die Form bringt:

$$\lambda^2 = h^2 \frac{1}{1 - \frac{k^2}{m^4} (2m^2 - k^2)}$$

Durch Vergleichung findet man sogleich:

$$h^2 = -\mu^2, \ \varphi(r) = \frac{k^2}{r^2} (2r^2 - k^2) \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (333)$$

Nun besteht in diesem Resultate ein scheinbarer Widerspruch. Nach Balmers Formel ist h eine Konstante, unser μ hängt aber von der Temperatur ab. Ebenso die Funktion g(r), die noch außerdem in ε die Amplitude der Schwingung in sich faßt. Nach allen Erfahrungen ist aber die Wellenlänge des ausgestrahlten Lichtes von der Temperatur und der Intensität unabhängig. Es muß also sein:

Temperatur und der Intensität unabhängig. Es muß also sein:
$$\frac{\partial}{\partial \mu} \left[\frac{\mu^2}{\varphi(r) - 1} \right] = 0, \quad \frac{\partial}{\partial \varepsilon} \left[\frac{\mu^2}{\varphi(r) - 1} \right] = 0, \quad \dots \quad \dots \quad (334)$$

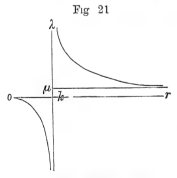
Da der eingeklammerte Ausdruck μ enthält, wie wir eben erwähnt, so fordert die Gleichung, daß in der Balmerschen Gleichung dasjenige μ vorkomme, welches bei wachsender Temperatur nicht mehr kleiner gemacht werden könne. Daß die Gleichung nun gerade ein Minimum fordere, kann man unserer Ansicht nach so erhärten: Nimmt die Temperatur eines Körpers stetig ab, so bleibt er identisch derselbe Körper, bis seine Temperatur $\Theta=0, \ \mu=\infty$ wird. Anders dagegen bei zunehmender Temperatur, wo er nicht unbedingt den Wert $\mu=\infty$ zu erreichen braucht, da wie wir mit ziemlicher Sicherheit voraussetzen, ein jeder Körper schon bei niedrigeren Temperaturen dissoziiert wird, in einfachere Bestandteile zerfällt. μ wäre mithin die Temperaturfunktion μ im

Augenblicke dei Dissoziation. In diesem Augenblicke wird abei die Kraft ε mithin auch $\frac{\varepsilon}{c}$ gleich Null — denn sie war es ja, die zur Anziehung der Molel ein hinzugelegt, das System aus dem gegenwurtigen Zustande in den der vollstandigen Dissoziation überführte. Es befriedigt daher μ — Minimum zugleich die beiden hingeschriebenen Gleichungen. Ein Beispiel wird sogleich zeigen, daß diese Definition nichts Ungereimtes enthalt. Nach der Balmerschen Formel ist für Hydrogen μ = 0.3646 während wir für das μ des Wasserstoffs in der Sonnenchromosphäle den Weit μ = 0.5561 fänden. Dunun bei (volllommenen) Gasen die μ der Temperatur invert proportional sind, so folgt daraus, daß die Temperatur der Chromosphäle noch etwa $\frac{3}{2}$ mal so groß sein mußte, um dissoziertes Hydrogen zu enthalten. Das Vorkommen desselben ist also in tieferen Schichten der Photosphäle theoretisch währscheinlich gemächt. Ist man also im Stande, die Balmer sche Gleichung für rigend einen Korper zu entwickeln, wozu es nur der genauen Kenntnis der Wellenlangen seines diskontinuierlichen Spektrums bedarf, so ist somit auch seine Dissoziationstemperatur gegeben

Die Konstante 7 lust sich a priori nicht bestimmen und hat eine verschiedene Bedeutung, je nachdem die Gleichung

$$u = h$$
 oder $u = -h$

bestunde Nehmen wir an, 7 der Balmerschen Formel ware eine ganze Zahl Dann bedeutet sie im ersten Falle die Anzahl der Linien, welche ein Stoff wirklich emittiert, im zweiten Falle dagegen die Ordnungszahl der unendlich langen Welle Ließe sich nun beweisen, daß die unendlich lange Welle allen Stoffen gemeinsam ist so wurd damit (die allgemeine Giltigkeit der Balmerschen Formel naturlich vor iusgesetzt) uuch die Ganzzahligkeit von 7 bewiesen Wahrscheinlich zum mindesten ist es, duß in dem Gewirre unz ihliger Molekeln auch solche von zeitweiliger Ruhe vorlommen, wie denn auch in der That das Maxwellsche Gesetz eist für die rühenden Molekeln die wihrscheinliche Anzahl Null eigiebt Eine rühende Molekel emittiert aber Strahlen von unendlich großer Wellenlunge



Die Kurve der Bahmerschen Gleichung (Fig. 21) besteht aus zwei Asten, deren erstei im Punkte r=0 mit $\lambda=0$ beginnt, und in r=h, $\lambda=-\infty$ wird. Hier erfolgt ein Sprung auf $\lambda=+\infty$, und assymtotische Annaherung in die der Abszissen we parallele Gerade $\lambda=\mu$

Um die Bilmerschen Konstanten für ein Spel trum zu berechnen, braucht man drei Wellenlangen λ_1 , λ , λ , deren Ordnungszihlen — auf einen beliebigen Anfangspunkt bezogen — man kennt Sind diese n_1 , n, n_3 , so sind die wahren Ordnungszahlen $i + n_1$, i + n, $i + n_3$ Unbekannt sind also $i + n_1$, $i + n_2$

Man erhalt dafur die folgenden Gleichungen

$$\begin{array}{c}
2r^{3} \left[(n_{2} - n_{1})\lambda_{1}\lambda_{2} + (n_{1} - n_{3})\lambda_{1}\lambda_{3} + (n_{3} - n_{2})\lambda_{2}\lambda_{3} \right] \\
+ r^{2} \left[(n_{3} - n_{1} + 4n_{3} - 4n_{1}n_{3})\lambda_{1}\lambda_{2} + (n_{1} - n_{3} + 4n_{1}n_{3} - 4n_{1}n_{3})\lambda_{1}\lambda_{3} \\
+ (n_{3} - n_{1} + 4n_{1}n_{3} - 4n_{1}n_{2})\lambda_{3} \right] \\
+ 2r \left[(n_{3} - n_{1} + n_{3} + n_{2} + n_{3} - n_{3} + n_{1})\lambda_{1}\lambda_{1} + (n_{1}^{2}n_{1} - n_{3}n_{2} + n_{1}n_{2} - n_{3} + n_{1}n_{2} - n_{3} + n_{1}n_{2} - n_{2}n_{1} - n_{1}n_{2} - n_{2}n_{1} - n_{1}n_{2} - n_{2}n_{1} - n_{2}n_{1} - n_{2}n_{2} - n_{2}n$$

$$\begin{array}{c} k^2 \left[(n_2 + r)^2 \lambda_1 - (n_1 + r)^2 \lambda_2 \right] = (n_1 + r)^2 (n_2 + r)^2 (\lambda_1 - \lambda_2) \\ \mu (n_1 + r)^2 = \lambda_1 k^2 - \lambda_1 (n_1 + r)^2 \end{array}$$

u wird man am besten nach der Methode der kleinsten Quadrate rechnen, indem man zunächst alle Wellenlängen des Spektrums berechnet, und sie mit den beobachteten vergleicht.

Sind die drei bekannten Linien drei unmittelbar aufeinanderfolgende, so daß ihre Ordnungszahlen 0, 1, 2 gesetzt werden können, so wird einfacher:

$$\begin{split} 2r^3[\lambda_1\lambda_2-2\lambda_1\lambda_3+\lambda_2\lambda_3]+r^2[9\lambda_1\lambda_2-12\lambda_1\lambda_3+3\lambda_2\lambda_3]+12r[\lambda_1\lambda_2-\lambda_1\lambda_3]\\ &+4(\lambda_1\lambda_2-\lambda_1\lambda_3)=0\quad .\quad .\quad (336) \end{split}$$

Berechnet man z. B. r aus den drei Hygrogenlinien $H\alpha$, $H\beta$, $H\gamma$, die der Reihe nach die Ordnungszahlen 0, 1, 2 bekommen, so ist die Gleichung in r:

$$-0.07938r^3 + 0.08583r^2 + 0.40980r + 0.13660 = 0$$

Setzt man r=3, wie es die Balmersche Formel für Hydrogen fordert, so läßt das Polynom den Rest -0.00479.

Das Schwierige bei der Aufgabe bleibt nur stets, drei Wellenlängen zu finden, deren Ordnungszahlen man wirklich angeben kann.

Die Frage, ob die beiden Konstanten der Balmerschen Formel, oder die Konstanten der allgemeineren Gleichung

$$\lambda^2 = \mu^2 \frac{1}{q(r) - 1}$$

von einander unabhängig sind, oder aber eine Verbindung aufweisen, ist heute noch schwer zu beantworten, da nur Anzeichen einer Abhängigkeit gefunden werden können; namentlich:

Fallen zwei charakteristische Linien zweier Körper zusammen, so sind die Körper nach dem Ausdrucke (297) des Draperschen Gesetzes identisch. Nach der Balmerschen Formel besteht dann erst eine Gleichung zwischen μ und k, die noch unendlich viele Lösungen hat, d.h. die beiden Körper brauchen nicht identisch zu sein. Nimmt man also als experimentell bewiesen an, daß verschiedene Stoffe keine gemeinsamen charakteristischen Linien besitzen, so muß ein Zusammenhang zwischen μ und k allerdings bestehen.

27. Bandenspektra.

Man wird unschwer bemerkt haben, daß in den Ableitungen des vorangehenden Abschnittes eigentlich ein Cirkelschluß enthalten ist: es wird nämlich dasselbe Gleichungssystem, das uns zuerst bei bekannt vorausgesetzten Wellenlängen die Amplituden lieferte, nun dazu benutzt, um aus den aus demselben errechneten Amplituden die Wellenlängen zu finden. Es ist daher ganz klar, daß die gefundene Beziehung

$$\lambda^2 = \mu^2 \frac{1}{q(r) - 1}$$

durchaus nichts neues bietet, und überhaupt gar nichts weiter aussagt, als daß man die Wellenlängen eines Linienspektrums stets als Funktionen der laufenden Zahlen betrachten kann. Es ist aber jedenfalls ein Verdienst der Ableitung, daß sie auf ganz natürlichem Wege, ohne Hypothesen oder Transformationen gerade die Form der Abhängigkeit giebt, welche im speziellen Falle die Balmersche Gleichung erfordert, und daß sie eine solche Bestimmung der Konstanten fordert, neben welcher die Amplitude aus den Wellenlängengleichungen verschwindet.

Da wir die Funktion abei allgemein nicht naher auf theoretischem Wege angeben konnen, so haben wir für die Kenntnis der Wellenlangen — für welche wir anfangs auch gar nichts voraussetzten, nichts naheres gewonnen. Dahei kommt es, daß wir bislang von Erscheinungen, die sich iem auf die Wellenlange bezogen, gar nicht sprachen Eine solche Erscheinung ist aber das Banden – und das Gruppenspektrum. Wir verstehen unter ersterem ein Speltrum, das an Stelle mancher oder aller Linien ganze Buschel von enggedrangten Linien aufweist, die innerhalb einer Gruppe schr rasch an Intensität abnehmen, und den Eindruck von einseitig begrenzten Banden machen. Fin ausgezeichnetes Beispiel derselben ist das Spektrum der Kohlenverbindungen. Gruppenspektra sollen jene genannt werden im welchen einzelne Gruppen von Linien — deren einzelne Strahlen weniger betrachtliche Intensitätsverschiedenheiten aufweisen, wie diejenigen der Bandenspeltra, rythmisch wiederkehren. Ein solches Spektrum hefert z.B. Natrium

Es ist ohne weiteres klai, diss weder die eine, noch die andere Ait der angeführten Spektia durch die Bilmei sche Gleichung ausdruckbar sind, die diese bei einigermaßen einfichem Bau der Funktion g(r) für die laufenden Zahlen nicht benachbaite und wieder getrennte Weite der λ annehmen lann. Zudem ist es bei den Bandenspektra noch augenscheinlich, daß die Linien derselben Gruppe nicht ein- und demselben kontinuierlichen Spektrum angehoren konnen, wogegen die korrespondierenden Linien derselben Gruppe wohl dieser Bedingung genugen konnen. Es wird nun von Interesse sein, zu untersuchen, ob die allgemeinere Gleichung im Stande ist, diese Verhaltnisse darzustellen, und was sich daraus überhaupt folgern laßt

Soviel ist von vonneher klar daß die Funktion g(t) nur für ganzzahlige Argumente physikalische Bedeutung besitzt. Sie lann daher innerhalb solcher Argumente einen behebigen stetigen oder diskontinuierlichen Lauf haben, und eine ganz willkurliche Verteilung der Linien im Spektrum strenge darstellen. Allein die Annahme unbeschrunkter Willkurlichkeit der Funktion g(r) führt uns einem Verstandnis der Sache nicht naher, und so wollen wir nun den naheliegenden Gedanken verfolgen, die Gruppen- und Bandenspektra als Liniensuperpositionen zu betrachten

Es bestehe ein Gruppenspektrum aus zwei superponierten Spektin, deren Wellenlangen durch die beiden Gleichungen

$$\lambda = \frac{\mu}{\sqrt{q(r) - 1}} \quad \text{and} \quad \lambda_1 = \frac{\mu_1}{\sqrt{q_1(r) - 1}} \tag{337}$$

gegeben sind, wo sich die Funktionen g nur durch etwas andere Werte der Konstanten unterscheiden mogen. Sind diese Unterschiede klein, so erhalt man eine stets wiederkehrende Gruppe von zwei Linien, die um so gedrangtei wird, je mehr sie sich dem violetten Ende nahert. Dieses Engelwerden der Gruppen lehrt die Beobachtung in der That sowohl beim Spektrum der Kohle, als des Natriums oder Magnesiums. Darf man aus den Verhaltnissen einiger Spektra allgemeinere Schlusse ziehen, so muß man folgern, was an und für sich das wahrscheinlichste ist, daß die Werte der Gruppe nur durch Anderungen der Konstanten μ bedingt sind. Das wurde aber besagen

Gruppen - und besonders Bandenspektra lassen sich als Superpositionen optisch sehr ahnlicher Substanzen auffassen, welche nahe bei derselben Temperatur dissozueren Die Dissoziationstemperatur dei wenigei brechbaren Linie der Gruppe ist stets die niedligeie

Es ist jedenfalls kein bloßer Zufall, daß es gerade zum größten Teile Verbindungen oder solche Elemente sind, die auch auf andere Weise auf ihre Dissoziierbarkeit schließen lassen, welche Banden - und Gruppenspektra ließern.

Die Gleichung (332) weist also allgemein auf die Dissoziierbarkeit der Stoffe hin, und dieses so lange, als nicht durch fortgesetzte Zersetzungen ein Stoff hervorgeht, für welchen die Gleichungen (334) auch anders als durch Annahme der Dissoziationstemperatur bestehen können. Dieses trifft ein, wenn ϵ' , die Differenz der bindenden und lösenden Schwingungskräfte unendlich nahe der Null wird, und es für alle Temperaturen bleibt.

Wie wir schon früher bemerkten, gilt Kettelers Dispersionsformel in der einfachen Art, in welcher sie sich mit der Spektralgleichung identisch erweist, nur für optisch einfache Stoffe. Es ist daher sogleich klar, daß die Erklärung der Bandenund Gruppenspektra, die wir vorhin gaben, die wirklich zutreffende ist, was noch mehr aus den nachfolgenden Untersuchungen Prof. A. Grünwalds hervorgeht.

Ob damit allgemein auch die Dissoziierbarkeit der Elemente ausgesprochen ist, läst sich nicht absehen, da wir die Gleichung (332) für die chemischen Elemente nicht explizite kennen. Die wenigen Beispiele, für welche Balmers Gleichung angewendet wurde, also Hydrogen, Kadmium, Magnesium, lassen das allerdings vermuten.

In jedem Falle ist es höchst wahrscheinlich, daß alle Stoffe, welche in irgend einem Zustande ein Gruppen - oder gar ein Bandenspektrum besitzen, in spektralanalytisch einfachere Stoffe zerlegbar sind.

Dem Hydrogen wird bekanntlich ein Bandenspektrum ebenfalls zugesprochen: und so vereinigen sich hier unsere Resultate mit denen Balmers und Grünwalds für die Dissoziierbarkeit desselben (diese stets im spektralen Sinne genommen), obwohl die Chemiker an der (chemischen) Dissoziierbarkeit des Hydrogens, das mitunter selbst als der Urstoff auftauchte, gewiß zweifeln werden.

Durch sekundäre Linien lassen sich natürlich die Gruppen nicht erklären, da wir ja sahen, daß sich diese gar nicht als Funktionen der eigenen Wellenlängen ausdrücken lassen, wie man auch direkt nachweisen kann, wenn man die Balmersche Gleichung auf die Wellenlänge dieser Linien anwendet.

28. Lockyers basische Linien.

a) Unter den zahlreichen Linien, welche Lockyer nach einheitlichem Plane photographisch registrierte, um das Sonnenspektrum mit dem Spektrum verschiedener Elemente vergleichen zu können, fanden sich viele, die mehreren verschiedenen Stoffen gemeinsam waren. Solche Koinzidenzen, die der allgemeinen Annahme, ein jeder Körper besitze ein ganz individuelles Spektrum, widersprechen, können nun in drei Ursachen begründet sein: erstlich ist die Übereinstimmung eine nur scheinbare, hervorgebracht durch die geringe optische Kraft des benutzten Instrumentes, oder es waren die untersuchten Substanzen nicht rein, und enthielten Beimischungen desselben fremden Stoffes, oder endlich die Koinzidenzen haben thatsächlich physikalischen Grund. Die beiden ersten Ursachen konnten ziemlich leicht eliminiert werden: erstens durch Benutzung

¹ Vergl. hierzu Tafel VI.

starkerer Apparate und durch Emfuhrung der Lock vorschen Spoktralmothode, nuch welcher die langsten Linien des beigemischten Stoffes in dem Spektrum des Gemenges als kurze Linien vorkommen mußten. Als auch jetzt noch gemeinsame Linien blieben, mussen diese als in der Natur begrundet betrachtet werden. Lock ver nennt sie bissische Linien, indem er von der Annahme ausgeht, daß alle oder mindestens ein großer Leil unserer Elemente dissoznerbar seien und daß Stoffe mit gleichen basischen Linien auch gleiche Dissoziationsprodulte hefern

Ohne fur oder gegen die Zulassigl eit einer allgeman giltigen Dissoziationstheorie der Elemente eintreten zu wollen, untersuchen wir hier nur, unter welchen Bedingungan Limenkomzidenzen überhaupt vorkommen lonnen, wenn wir charakteristische Limich zu

Grunde legen

Nehmen wit nun in, unsche $\varphi(r)$ Funktion besiße (von dem Anfangspunkt der Ordnungszihlen der Limen abgesehen) n unabhängige Konstanten, dann hat die Wellenlangengleichung, die noch u enthalt, deren n+1 Es ist somit klar, daß n verschiedene Limen zweier Stoffe miteinander konzidieren konnen, ohne deswegen noch bestimmte Bedingungsgleichungen für die Konstanten der Balmerischen Gleichung zu ließen Liegen wir nun aber die einfiche Balmerische Gleichung zu Grunde, welche für zwei Stoffe (μ, I) und (μ, I) die Konzidenz der m_1 , m und resp der m_4 , m Linien ergiebt Dann bestehen die Gleichungen

$$m_{1} m - (\mu - \mu) = \mu m k - \mu m_{1} k - m_{1$$

Ingend eine einzelne derselben kann, wie man sieht ohne besondere Bedingungen bestehen, zwei hingegen nur dann, wenn zwischen μ und / schon ganz bestimmte Relationen bestehen, die zuch fordern, dass sich / als Quadrat einer ganzen Zahl darstelle Man hat also

$$k = \frac{h \ m_1 \ m \ (m - m)}{/ \ (m_1 \ m - m^2 m_2) - m \ m \ (m_1 - m)} = \text{Qu id} \text{ at einer ginzen } Z \text{ thil} \quad (35)$$

Setzt man also den Zahler gleich $r-q^2$, den Nenner gleich q, wo rurgend eine gunze Zahl bedeutet, so hat man einfacher

$$m_{1} m k - m_{1} m m^{2} = \frac{\alpha + \beta}{2}$$

$$m - m' - k - m^{2} m m^{2} = \frac{\beta - \alpha}{2}$$

$$m_{1}^{2} m_{2} m k'^{2} = r^{2} \frac{\alpha + \beta}{2}$$

$$m_{1} m^{2} m^{2} l = r \frac{\beta - \alpha}{2}$$
(339b)

wo α und β die zwei gleichzeitig paare odei unpaare Faktoren einei vollstundigen Quadratzahl bezeichnen Einfacher kann man diese Bedingungen auch so schreiben

wo p und p ganze Zahlen bedeuten Dr fur die beiden ersten dieser Bedingungen erforderlich ist, dass sich / in die halbe Summe zweier gleichzeitig positiven oder negativen Frktoren einer Quadratzahl zerlegen lasse so sieht man sogleich, dass nicht

ein jeder Stoff befähigt ist, doppelte Linienkoinzidenzen einzugehen. So ist z. B. k' des Hydrogens 2, befriedigt also die Bedingung nicht. Es giebt daher (immer die explizite Balmersche Gleichung zu Grunde gelegt) keine Substanz, in deren Spektrum zwei beliebige Linien mit zwei Linien des Wasserstoffs koinzidieren können.

Man bemerkt, wie die Frage der Linienkoinzidenzen mathematisch auf den rein chemischen oder gnostischen Teil der Spektralanalyse hinüberführt.

Wären nun zwischen zwei Substanzen n Linienkoinzidenzen vorhanden, so müßten die folgenden Gleichungen befriedigt sein:

$$k'^{2} - m'^{2} = p'^{2}, \ k'^{2} - m''^{2} = p''^{2} \dots k'^{2} - m^{(n)2} = p^{(n)2}$$

$$\frac{m_{2}}{m_{1}} = \frac{p'}{p''}, \frac{m_{3}}{m_{2}} = \frac{p''}{p'''} \dots \frac{m_{1}}{m^{(n)}} = \frac{p^{(n)}}{p'}$$

$$\qquad (341)$$

denen man um so leichter Genüge leisten kann, je größer k ist. Dabei ist aber stets $\mu' = \mu$.

Berechnet man auf Grund der vorstehenden Gleichungen die zusammengehörigen Werte von k und μ , so erhält man die folgende Reihe:

$$k' = 5, 13, 25..;$$
 5, 10, 17..; 15, 39, 75..; 10, 20, 34..; ... $m' = 4, 12, 24..;$ 3, 8, 15..; 12, 36, 72..; 6, 16, 30..; ...

Da hier k'=5 zweimal vorkommt, so ersehen wir, daß ein Stoff mit der Balmerschen Konstanten k'=5 nur zwei Linienkoinzidenzen mit einem anderen Stoffe besitzen kann, und zwar sind die koinzidierenden Linien die dritte und vierte, während die Ordnungszahl der Linien des anderen Stoffes in dem Verhältnisse von 4 zu 3 stehen müssen.

Würden also die Linien m_n des anderen Stoffes koinzidieren

$$m_n = 3 \text{ und } 4, 6 \text{ und } 8, 9 \text{ und } 12, 12 \text{ und } 16...$$

so wäre die Balmersche Konstante k für diese Substanz

$$k = 5$$
 10 15 20 ...

während die μ für beide gleich blieben. Da nun die Gleichheit der μ noch nicht die Identität der Substanzen fordert, sondern nur voraussetzt, daß zwischen der stofflichen Beschaffenheit und der Dissoziationstemperatur eine ganz bestimmte Relation bestehe, so ist die Existenz basischer Linien theoretisch wenigstens als wahrscheinlich und möglich dargestellt.

Wir können als Resultat dieser (auf der Balmerschen Gleichung beruhenden) Untersuchung also aussprechen:

Eine basische Linie kann beliebig vielen Stoffen angehören; die Ordnungszahl dieser basischen Linie (oder deren Brechbarkeit) ist um so höher, je größer die Ordnungszahl der ersten Linie des Spektrums ist, und zwar wächst die Brechbarkeit der basischen Linie rascher, als der Anfangspunkt der Linienzählung.

n basische Linien können in einem Stoffe nur dann vorkommen, wenn die Ordnungszahl der ersten Linie seines Spektrums in die halbe Summe der gleichzeitig paaren und unpaaren Faktoren von n ganzen Quadratzahlen zerlegbar ist. Die basischen Linien des andern Stoffes besitzen dann Ordnungszahlen, welche den Basen dieser vollständigen Quadratzahlen invert proportional sind.

b) Soweit reichen die Untersuchungen, welche sich auf Grund der Balmerschen Gleichung oder der allgemeineren auch von der Theorie geforderten Linienbeziehung ableiten lassen. Es ist demnach sicher, daß — da μ die Wellenlänge der maximalen Intensität im Augenblicke der Dissoziation bedeutet, alle unsere Untersuchungen sich

nur bis zu diesem Punkte erstiecken lonnen wie wir ja schon in der Theorie der Lontinuierlichen Spektra von vornherein diese Beschrankung aufnahmen. Nach eingetietener Dissoziation haben wir es mit einem neuen Korpar zu thun der spektralia alytisch naturlich ebenso behandelt werden kann wie die Korper von dem Dissoziationspunkte. Es konnte nun aber die Frage entstehen ob die Spektralelemente der Stoffe von oder nach der Dissoziation eine gegenseitige Beziehung aufweisen, und wenn ja welcher Art diese ser? Da die Dissoziationsprodukte ursprunglich dem ersten Korper ungehoren so ist die Wahrscheinlichkeit einer Relation überhaupt schon vorhanden

Diese Relation wenigstens für die Wellenlungen der vor und nich der Dissoziation ausgestrahlten Linien zu finden hat Prof A Grunwald gelost. Wir geben seine Abhandlung in den wesentlichsten Punl ten wieder, ohne jedoch auf eine Begrundung die sich dieser Gelehrte spater zu veröffentlichen vorbehilt eingehen zu können

Das Fundamentaltheorem lautet

Es sei a em primires chemisches Element, welches in einer gistormigen Substanz A mit andern Elementen chemisch verbunden ist, und in einer Volumeneinheit von A das Volumen [a] einnimmt Der Korper A verbinde sich chemisch mit einem andern gasformigen Korper B zu einem dritten C Bei dieser Verbindung gehe das Element a in einen andern chemischen Zustund a über, indem is zur Ermöglichung der neuen Verbindung eine gewisse Wurmemenge abgiebt (in Ausnahmedallen eine solche aufnimmt) und sich infolgedessen chemisch kondensiert (eventuell dilutiert). Dis Volumen, welches von ihm in dem Korpei C nach Heistellung des neuen chemischen beweglichen Gleichgewichtes erfullt weide, sei [a], wober der Quotient [a] [a] nach (mem bekunnten chemischen Grundgesetze eine meist sehr eintriche rationale Zahl ist. Dies vor ausgesetzt verhalten sich die Wellenlungen sumtlicher Strahlen, welche dem kleinente aum dem Limenspektium dei freien Substanz A angehoren also von demselben ausgesendet werden, zu den Wellenlungen λ der entsprechenden Strahlen, welche disselbe Flement m dem neuen chemischen Zustande a, in welchem es sich in der nunmeln gebundenen Substanz A innerhalb der neugebildeten Verbindung C befindet emitticit wie die entsprechenden Volumin ι $\lceil a \rceil$ und $\lceil a \rceil$

Dieser Satz gilt nur wenn die in Rede stehenden Substanzen Gisc sind welche von dem kritischen Punkte ihrer Verflussigung ziemlich weit entfernt sind und sich nicht unter zu starkem Drucke befinden

Aus dem obigen Satze folgt insbesondere, daß für [a] = [a] die wenn die Volumen des Elementes a in der neuen Verbindung C disselbe ist, wie in der ursprunglichen A, auch die Wellenlangen λ der von a ausgesandten Strahlen den früher von a erzeugten Wellenlangen λ gleich sein mussen. Der einzige Unterschied wird nur in einer verschiedenen Anderung der Amplituden also der Intensitäten der einzelnen Strahlen bestehen, wober es geschehen kann, daß die Helligkeit einer ganzen Reihe von Strahlen bis zum Verschwinden derselben geschwicht die anderer hingegen verstürkt wird. So bestehen λ B die Spektra der ohne chemische Kondensation erfolgenden Verbindungen des Hydrogens mit den Halogenen nur aus den Spektra des Hydrogens und der bezuglichen halogenen Elemente, jedoch mit charakteristischen Intensitäts inderungen der verschiedenen Strahlen ihrer Komponenten

Astr Nach 2797 Spitci dinn Sitzbei d k Ak d Wiss Wien Ld X(VI II Abt Dez Heff 1887 und Ld XCVII Abt Ha Oktober 1888

Die Beschränkung auf den gasförmigen Zustand ist notwendig, weil, wie überhaupt in der Chemie, so auch hier nur für Gase einfache leicht übersehbare gesetzmässige Beziehungen bestehen. Wächst nämlich der Druck, oder nähern sich die gasförmigen Substanzen infolge einer Erniedrigung der Temperatur (eventuell auch unter gleichzeitiger Erhöhung des Druckes) ihrer Verflüssigung, so wird die Zahl der Stöfse zwischen zwei verschiedenen Molekeln unter sonst gleichen Umständen entsprechend vermehrt, und die Schwingungszahlen von äquivalenten kleinsten Teilchen der verschiedenen gleichartigen Molekeln derselben Substanz werden durch verschiedene Stöße in verschiedener Weise abgeändert. Während im ersteren Falle äquivalente entsprechende Teilchen von verschiedenen gleichartigen Molekeln derselben Substanz außerordentlich schwache Strahlen gleicher Wellenlängen aussenden, welche im Spektrum übereinanderfallen, und durch Summierung ihrer an sich ungemein kleinen Intensitäten einen einzigen Strahl von bemerkbarer Helligkeit liefern, senden in dem eben besprochenen Falle die äquivalenten Teilchen von verschiedenen gleichartigen Molekeln neben Strahlen von normaler Periode auch Strahlen von mehr oder weniger davon abweichenden Perioden aus, welche den verschiedenartigen Zusammenstößen ihre Entstehung verdanken. Neben die normalmäßige Linie fallen nunmehr sehr nahe Strahlen der letzteren Art. ursprünglich scharfe Linie verbreitert sich. Wächst der Druck und nähern sich die Gase ihrer Verflüssigung, so wächst auch die Verbreiterung der betrachteten Linie, und es kann geschehen, dass die entstehende bandförmige Linie in den Bereich von Linien hinübergreift, welche heterogenen Teilchen der verschiedenen Molekeln derselben Substanz entsprechen. Die Linien des Spektrums fließen zusammen und es entsteht ein mehr oder weniger kontinuierliches Spektrum, in welchem allenfalls noch einzelne Lichtmaxima die Lage der ehemaligen normalen Hauptstrahlen verraten.

Prof. Grünwald gelang es mit Hilfe des Fundamentaltheorems aus den zusammengesetzten Linienspektrum des Hydrogens (dem sogenannten II. Spektrum) eine Reihe von bisher unbekannten Strahlen des Wasserdampfspektrums vorauszusagen, die durch Beobachtungen von Prof. G. D. Liveing später vollauf bestätigt wurden. Hier möge, um ein Beispiel für die Anwendung des Fundamentaltheorems zu geben, die Behandlung des Hydrogenspektrums wiedergegeben werden.

Prof. Grünwald findet, daß sich das Hydrogenspektrum in zwei Gruppen (a) und (b) von Linien zerlegen läßt, deren erste mit dem Faktor $\frac{10}{30}$, die zweite mit $\frac{4}{5}$ multipliziert in entsprechende Wellenlängen des Wasserdampfspektrums übergeht. Daraus folgte, daß die Substanz A, hier Hydrogen, aus zwei primären Elementen a und b bestünde. Unter Mitwirkung des Körpers B, hier Oxygen, entsteht die Verbindung $C = H_2 O$, in welcher das Element H das Volumen $\frac{2}{3}$ einnimmt. Ist [a] und [a'] das Volumen des primären Elementes im Hydrogen und Wasser, λ und λ' die entsprechenden Wellenlängen der Spektra beider Substanzen, so hat man zur Bestimmung von [a] und [b] die Gleichungen: [a] + [b] = 1, $\lambda' = \frac{1}{30} \lambda$ und $\lambda' = \frac{4}{3} \lambda$

oder nach dem Fundamentaltheorem:

woraus folgt:
$$[a] + [b] = 1, \quad \frac{19}{30}[a] + \frac{4}{5}[b] = [a'] + [b'] = \frac{2}{3}$$

$$[a] = \frac{4}{5}, \quad [b] = \frac{1}{5}$$

Der Wasserstoff ist hiernach eine Verbindung von einem Volumen der primären Substanz b mit vier Volumen der andern primären Substanz a. Es wäre also das Hydrogen als eine zum Typus des Ammoniaks, $H=a_4b$ gehörige Verbindung zu betrachten.

Stellt man hiernach die Speltra der Elemente a und b her so erhalt man Strahlen, die zum großten Teil im Sonnenspektrum vorhanden sind. Als besonders wichtig ist hervorzuheben, daß das Element b die Heliumlinie $D_3=0.58749$ und mehrere Strahlen der Chromosphare darstellt

Obzwar dei Fundalmentalsatz uisprunglich nur für Verbindungen prim i ei Elemente abgeleitet wurde, gilt derselbe, was sehr wichtig ist, mit großer Annüherung uich für Verbindungen von zusammengesetzten Radikalen, sofern sich diese wirdlich wie Atome verhalten Ein Beweis dafür und zugleich eine sehr interestunte und schwerwiegende Bestätigung der vorliegenden Theorie ist die Thatsiche daß sich die Wellenlangen fast aller Hydrogen- und Oxygenstrahlen, wenn sie mit 3 (dem mittleren kondensationsfaktor des Hydrogens und Oxygens bei deren Verbindung zu Wasser) multipliziert werden, in Wellenlangen entsprechender Wasserdampfstrahlen verwündeln, wenigstens soweit, als diese selbst bekannt sind und zur Vergleichung her ingezogen werden konnen

Nach alledem, was uber die Übereinstimmung des Sonnenspektrums mit den Spektra der Elemente a und b des Hydrogens gesagt wurde, folgert Prof Grunwild dass sich auf der Sonne dissozuerter Wasserstoff befinde, er halt das Element b für das Helium a für das Koronium den wesentlichen Bestandteil der Korona

Vergleicht man diese Eigebnisse mit der Bulmerschen Koimel speziell für Wasserstoff, so finden sich offenbar keine Gegensprüche. Denn die Bulmersche Konmel fordert nur, daß der Wasserstoff in seinem uns bekunnten Zustande keine Linie einstliche, deren Wellenlange kurzer ist als 0.36462 Nach erfolgter Dissoziation muß μ schriasch, vielleicht sogar sprüngweise abnehmen, so duß die Wellenlungen des neu entstandenen Dissoziationsprodul tes nun einen viel großei en Spielhaum im Spektrum einnehmen. Da nun aber die Linge dei kurzesten Welle offenbur bei einem Stoffe, der nicht weiter dissoziierbar ist, an keine untere Gienze gebunden sein kunn, so mußte das μ der Balmerschen Formel für nicht dissoziierbare Stoffe gleich Null sein. Mit andern Worten die Bulmersche Gleichung ist für nicht dissoziierbure Stoffe überh unpt ungiltig

29 Molekularstruktur

Bevor wir diesen Abschnitt abschließen, sei es noch erlaubt dar iuf hinzuweisen wie ein gegebenes Wellenlangengesetz stets zur Untersuchung der Molekularstrukturbenutzt werden kann. Denken wir uns die Wellenlangen eines Spektrums ginz alleemein durch die Beziehung

$$\lambda_i = \frac{\mu}{\sqrt{\varphi(r) - 1}}$$

dargestellt, wor die laufenden ganzen Zahlen bedeutet, so besteht die Gleichung

$$\varphi(r) = \frac{\Delta}{\varrho \, \Delta_r}$$

wo J die aus den Atomkraften gebildete Determinante bezeichnet. In einem schon früher angeregten Sinne wollen wir nun die Determinante nicht den mittleren Zustand einen Molekel darstellen lassen, sondern den mittleren Zustand einer großen Zihl von Molekeln. Dann erweitert sich die Determinante, indem zwischen die n- Glieder noch eine große Zahl anderer Elemente hinzutritt, welche einen moglichst gen in stetigen

Übergang zwischen den einzelnen Gliedern vermittelt. Da es nun Niemandem einfallen wird, den momentanen Bewegungszustand einer Molekel zu suchen, sondern man sich begnügen wird, den mittleren Zustand aller Molekeln zu kennen, so kann man aus der Determinante nach denselben Schlüssen, wie dies bei der Integralrechnung geschieht. eine mittlere Atomkraft als Faktor herausheben, so dass ist:

$$Cof(e_r) \mathcal{\Delta}_r = \mathcal{\Delta}$$

Dies ist offenbar schon deshalb möglich, weil der Bildung von Δ_r nach diese Determinante in jedem ihrer Posten die Atomkraft $f(e_r)$ nicht enthält. e_r ist dann die mittlere Distanz des r-ten Atomes in Bezug auf die ganze Gasmasse. Man hat somit die Beziehung:

 $f(e_r) = \frac{\varphi(r)}{C}$

Schreibt man

$$f(e_r) = \frac{\varepsilon}{C e_r^{\nu}}$$

und setzt statt $\varphi(r)$ speziell für Wasserstoff die Balmersche Formel ein, so kommt:

$$\frac{\varepsilon}{e_r^{\nu}} = \frac{8}{r^2} \left(r^2 - 2 \right)$$

Da mit wachsendem r sowohl λ als e abnimmt, so sehen wir, das die Atome, welche die kleinsten Schwingungen hervorbringen, nahe zur Mitte der Molekel stehen. weiter entfernt ein Atom vom Mittelpunkte der Molekel sich befindet, desto längere Wellen erzeugt es. Die Mitte der Molekel ist bis auf eine Entfernung von $e_{\infty}^{\nu} = \frac{\varepsilon}{8}$ frei. Da für r=3 (der Anfangspunkt der Zählung der Hydrogenlinien $e_3^{\ \nu}=\frac{9}{56}\,\varepsilon$ wird, so ist überhaupt die Bewegung der Hydrogenmolekeln so beschaffen, daß sie stets in der zwischen den Kugeln vom Radius $e = \sqrt[r]{\frac{\varepsilon}{8}}$ und $e = \sqrt[r]{\frac{9\varepsilon}{56}}$ gelegenen Schale verbleiben müssen; auf eine Ebene projiziert erscheint die Molekel also ringförmig geschlossen.

Diese Untersuchungen sind nun weniger geeignet, eine Dynamik der Atome anzubahnen, als vielmehr über die hauptsächlich den Chemiker intessierende Frage der Atomverkettung Aufschluss zu geben. Es genügt dabei allgemein ein Absorptionsspektrum zu kennen, und dabei wäre die Methode, die durchaus nicht an den Gaszustand gebunden ist, ganz allgemein giltig. Der Vorgang, den man theoretisch zu befolgen hätte, wäre der folgende:

Man bilde dis vollständige Schwingungsgleichung einer Molekel von N Atomen, die aus n Gruppen, jede zu respektive ν_1 , ν_2 ... ν_n Atomen bestehend, gebildet ist. Indem nun die Atome im allgemeinsten Falle für sich, in Gruppen, und sich gegenseitig beeinflussend schwingen, würde sich die Zahl der möglichen Strahlen zu

$$N + \frac{n(n-1)}{2} + \sum_{i=1}^{n} r \frac{\nu_{i}(\nu_{i}-1)}{2}$$

ergeben. Daraus ließen sich für die Atomkräfte die nötigen Gleichungen in linearer Form herstellen, die mit Hilfe der bekannten Wellenlängen auch wirklich aufgelöst werden könnten. Es braucht aber wohl kaum erwähnt zu werden, dass dieser mit Worten so leicht zu schildernde Vorgang in der That technisch unausführbar bleibt, da erstens über die Atomkräfte nichts bekannt ist, und zweitens die mathematischen Hilfsmittel für die Behandlung versagen. Man wird daher stets auf das Experiment angewiesen bleiben, indem man Verbindungen von belannter Molekularstrul tur spektroskopisch untersucht und aus den Veranderungen des Spektrums, die eine in belannter Weise zu der Molekel hinzutretende neue Atomgruppe erzeugt, Gesetze zu induzieren streht

Wirklich ist die Spektralanalyse in diesem Sinne heute schon als Hilfswissenschaft der Chemie zugezogen worden

30 Absorptionsspektia

a) Bu der durch das Kirchhoffsche Gesetz erwiesenen Analogie von Emission und Absorption braucht über das Absorptionsspektrum nur mehr wung gesigt zu wurden Gehen die Strahlen einer Lichtquelle (μ, \mathcal{A}) durch einen Koiper (μ, \mathcal{A}) von der Stoffmenge q, so ist die Intensität L des Absorptionsspektrums für die Wellenlunge λ gegeben durch

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \omega I \frac{I}{(I + \mu)} \left\{ 1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{I + \mu}{I + \mu^{2}} \right) \right\}^{I} + \frac{4}{\pi} \mu \omega I \frac{\lambda}{(I + \mu)}$$

$$= \frac{1 - \left[1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda + \mu}{I + \mu^{2}} \right) \right]^{I}}{\frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{I + \mu} \right)^{2}}$$
(342)

wober wir schon bewiesen hatten, daß sich nun L nicht durch ein kontinuierliches Spektrum ausdruch en lasse. Daber bezieht sich m auf einen absolut mit dem Korper $(\mu \nearrow A)$ gleichtemperierten schwarzen Korper. In der hingeschriebenen Allgemeinheit besigt diese Gleichung, daß auch die Emission des absorbierenden Korpers in Betricht gezogen wird. Ist die Temperaturdifferenz der Korpes $(\mu \nearrow A)$ und $(\mu \nearrow A)$ eine sehr große, oder auch nur die Temperatur des absorbierenden Korpers eine sehr niedrige so kann von der Emission desselben vollstundig abgesehen werden. Es füllt sodann dus zweite Gleich der rechten Seite fort. In dieser Form werden wir die Gleichung meistens benutzen

Das Maximum der Intensitat, oder das Minimum der Absorption liegt jetzt bei der Wellenlange λ_0 welche durch die Gleichung $\mu'^4(\lambda^2+m)^2(\lambda^2-\mu)-m^4(\lambda^2+\mu^2)(\lambda^2-\mu^2)-2\mu'^4(\mu^2-m)q\,\lambda^2(\lambda+m)=0$ (31) gegeben ist, und hangt nicht allem von der stofflichen Beschaftenheit des einstlichen und absorbierenden Korpeis, sondern auch von der Stoffmenge derselben ab Bei $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$ wird die Intensitat des Spektrums ebenfalls Null

Schreiben wir nun der Einfachheit halbei die reine Absorptionsgleichung für die Einheit der Stoffmenge auf, so ist

$$L = \frac{1}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\gamma^2}{(\lambda^2 + \mu^2)} \left\{ 1 - \frac{\mu'^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu} \right)^2 \right\} + \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2}$$
(344)

Wie wii schon fruher besprächen, tritt Umkehrung der betreffenden Spektraliegion ein, wenn $\frac{4}{\pi} \mu \, \mathcal{A} \, \frac{\lambda}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} < \frac{4}{\pi} \, \frac{\mu^4}{m^4} \mu \, \mathcal{A} \, \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \left(\frac{\lambda^2 + m}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2$

ist, wenn der emittielende Korper hohele Tempelatur besitzt, als der absorbierende Diese Bedingung kann einfacher auch so geschrieben werden

$$\frac{4}{\pi} m^4 O^4 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + m^2)^2} < \frac{4}{\pi} \mu^4 O^4 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \tag{345}$$

und da sie allgemein von der Wellenlänge abhängt, so ist die Frage berechtigt, ob es nicht etwa auch unvollkommene Umkehrungen gäbe, der Art, daß einige Wellenlängen dunkel, andere dagegen noch hell erscheinen — eine Frage, die durch das Kirchhoffsche Gesetz nicht angeregt wird. Wir schreiben also für zwei Wellenlängen die Ungleichungen:

$$\frac{4}{\pi} \, m^4 \Theta'^4 \, \frac{{\lambda_1}^2}{({\lambda_1}^2 + m^2)^2} < \frac{4}{\pi} \, \mu^4 \Theta^4 \, \frac{{\lambda_1}^2}{({\lambda_1}^2 + \mu^2)^2} \, \, \text{und} \, \, \frac{4}{\pi} \, m^4 \Theta'^4 \, \, \frac{{\lambda_2}^2}{({\lambda_2}^2 + m^2)^2} > \frac{4}{\pi} \, \mu^4 \Theta^4 \, \frac{{\lambda_2}^2}{({\lambda_2}^2 + \mu^2)^2} \, \, \text{und} \, \, \text{erhalten daraus stets eine Bedingung für die Größe der Temperatur des absor-$$

bierenden Körpers. Diese Bedingung lautet:

$$\mu^{2}\Theta^{2}\frac{\lambda_{1}^{2}+m^{2}}{\lambda_{1}^{2}+\mu^{2}} > m^{2}\Theta'^{2} > \mu^{2}\Theta^{2}\frac{\lambda_{2}^{2}+m^{2}}{\lambda_{2}^{2}+\mu^{2}} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (346)$$

und kann stets für zwei Wellenlängen befriedigt werden, da erst an den Grenzen des Spektrums eine Gleichung statt der Ungleichung auftritt; für $\lambda = 0$ wird sie $\Theta' = \Theta$, für $\lambda = \infty$: $m\Theta' = u\Theta$.

Wir heben diesen Fall hervor, da wir bislang nie von einer ähnlichen Beobachtung hörten. Wir waren am 15. September 1884 in O-Gyalla so glücklich die helle Linie H_{α} des Sternes γ Cassiopeiae sehr intensiv zu sehen, während H_{β} anfänglich hell, dann aber entschieden dunkel wurde, und so verblieb.

Welch scharfe Temperaturbestimmungen solche Beobachtungen selbst ohne irgend eine Messung zulassen, mag das folgende Beispiel beweisen. μ des superponierten Spektrums des Sternes γ Cassiopeiae wurde am 14. April 1885 zu 0.464 bestimmt. Der diesem Sterne entsprechende absolute schwarze Körper ist m=1.007. Setzt man $\lambda_1=H_{\alpha}=0.656$ und $\lambda_2=H_{\beta}=0.486$, so wird $\frac{\Theta'}{\Theta}$ die relative Temperatur der Sternphotosphäre gegen die des Kernes durch die Ungleichung bestimmt:

$$0.767 > \frac{\Theta'}{\Theta'} > 0.690$$

deren Grenzen für den Umstand, daß man H_{α} hell, H_{β} dunkel sah, sonst aber keine Messungen anstellte, wohl eng genug gezogen sind.

Der Stern β Orionis besitzt die Eigentümlichkeit, die Linie H_{β} bald als schwarze Linie zu zeigen, bald aber vollständig kontinuierlich zu sein. H_{α} ist stets unsichtbar, also weder hell, noch dunkel; mithin geht für diesen Fall die Ungleichung in eine Gleichung über. Für denselben ist $\mu=0.455$, m=0.987. Es folgt also aus dem Verhalten der Linie H_{α} und H_{β} :

 $\frac{\Theta'}{\Theta} = 0.684, \quad \frac{\Theta'}{\Theta} \le 0.761$

wo die Grenzen ebenso eng sind. Wird eine Linie eines Stoffes (von dessen Anwesenheit man natürlich Kenntnis haben muß) unmerklich, so halten sich Absorption und Emission des absorbierenden Körpers gerade das Gleichgewicht. Da aber dieses Gleichgewicht unabhängig von der Wellenlänge nicht darstellbar ist, d. h. nicht durch das ganze Spektrum hindurch bestehen kann, so folgt daraus, daß Absorptionsvorgänge, wenn sie auch dem Auge verborgen bleiben, den feineren Beobachtungen nie entgehen werden.

Das Absorptionsspektrum enthält, vorausgesetzt, das die Lichtquelle, deren Strahlen absorbiert werden, als bekannt vorausgesetzt werden kann, zwei Elemente μ' und \mathcal{A}' , die es vollkommen bestimmen. Denn m ist nicht als unabhängig zu betrachten,

da es mit dei Temperatur zugleich gegeben ist, diese aber durch μ' und $\mathcal A$ kruit des Diaperschen Gesetzes berechnet werden kann ¹

Fugen wir noch hinzu, daß sich das Absorptionsspektrum sowohl gasformigen als fester Koiper ebenso zusammenfassen laßt, wie das Emissionsspektrum, so bleibt uber dasselbe wesentlich nichts Neues mehr zu sagen ubrig, so daß wir uns einer speziellen Ait dei Absorptionsspektra zuwenden lonnen

b) Wenn auf einen Korper, dessen kleinste Teilchen ebenfulls die Fühigkeit schwingende Bewegungen auszuführen, besitzen, eine fremde Schwingung fallt, die in dem Korper irgend einen der Oszillationsgeschwindigkeit proportionalen Widerstand antrifft so sehen wir stets Schwingungen entstehen, welche teils aus den eigenen, teils aus den ankommenden, teils aus Verbindung beider unter sich zusummengesetzt wurch Die Kombinationen der ankommenden Wellen untereinander besitzen nun die Eigentumlichkeit, durch den Widerstand des Mediums am wenigsten verandert zu werden, und diese werden es daher vorzuglich sein, welche nich Aufhören der Schwingungstursiche noch weiter andauern wahrend sowohl die Eigenschwingungen, ils deren Kombinationen mit den ankommenden Wellen alsbald vollstandig extinguiert werden

Der explizite Ausdruck für die Intensität eines Kombinationsstrühles der ankommenden Schwingung $\sum P \sin pt$ lautet, wenn man den geringen Einfluß des Widerstandes vernachlassigt ganz so wie der für die Intensität der sekundaren Linie gefundene

$$I = \frac{\lambda_1^6 \lambda_5^6 (\lambda_1 \pm \lambda_5)^2}{(l^2 - \lambda_1)(l - \lambda)^2 [\lambda_1 \lambda_5^2 - l^2(\lambda_1 \pm \lambda_5)]} \frac{4l}{(2\pi c)^6} \frac{16\mu}{\pi} \frac{A}{(\lambda_1^2 + \mu)^2 (\lambda_1 + \mu)^2}$$
(347)

worm l, and l Strahlen der ankommenden, l der eigentumlichen Wellen sind. Man einneit sich sogleich, daß dieses Spektrum kein in unserem Sinne genommenes kontinuierliches ist. Je nachdem nun die Kembination l, l, l, oder l, l, in die Grenzen des sichtbulen Spektrums hineinfallt, wird das erregte Spektrum ein Kaloreszenz- oder ein Fluoreszenzspel trum genannt

Die hauptsachlichsten Eigenschaften derselben sind

Fur unendlich lange und unendlich kurze Wellen wird die Intensität des Spektrums gleich Null. So oft einer der auffallenden Strühlen mit der eigentumlichen Schwingung des Korpers gleiche Farbe besitzt, wird die Intensität unendlich groß, in Wirklichkeit kunn dieser Full naturlich nicht eintreten, wie man auch sicht, wenn der Wirklichkeit kunn dieser Full naturlich nicht eintreten, wie man auch sicht, wenn der Wirklichkeit kunn dieser Krill naturlich nicht eintreten, wie man auch sicht, wenn der Wirklichkeit des Athers nicht vernachlassigt wird. Dieses Unendlichweiden bedeutet nur, daß die Intensität der Strühlung als solche ein Maximum erreicht, von welchem ein großer Teil als Intensität verloren geht und als Molekularbewegung fortbesteht. Es ist also in jedem Fluoreszenzspektrum ein Maximum für jene Strühlen zu erwarten, welche von dem Korper am lebhattesten absorbiert werden. Die Erfahrung bestätigt zunachst die Existenz eines solchen Maximums, und das Vorhandensein energischer Absorption durch den Umstand, daß Licht, welches Fluoreszenz erweckt hat, in diesem Korper solche zu wecken nicht mehr im Stande ist

Ist das erzeugende Licht diskontinuierlich, so zeigt auch das Fluoreszenzspektrum unaloge Diskontinuitaten. Wir sagen analoge und nicht dieselben, weil das Fluoreszenzpektrum zugleich von stets zwei Wellenlangen abhangt, daher die Erregung des einen Strahles immer durch die des andern abgeandert werden kann. Endlich kann abei

¹ Velal hicizu Tafel VII

auch das Fluoreszenzspektrum selbst diskontinuierlich sein, insofern der Äther des Körpers nicht notwendig stetig ineinander übergehende Schwingungen zu vollführen braucht.

Obwohl die Intensität des Spektrums eine geringere ist, als die des erregenden Spektrums, so sind im allgemeinen die Veränderungen desselben mit Temperatur und Zustand fast im quadratischen Verhältnis wachsend raschere. Ob auch l, die eigentümliche Schwingung des Äthers Temperatureinflüssen unterworfen ist, darüber fehlt jeder Anhaltspunkt.

Im ganzen ist die theoretische Erklärung der Fluoreszenz- und Kaloreszenzspektra ziemlich schwierig und unsicher. Denn betrachtet man die vollständige Schwingungsgleichung, so müssen diese Spektra als eine große Zahl von Superpositionen angesehen werden. Sie werden dem Gesagten nach also jedenfalls geeignet sein, gnostische Beobachtungen sonst unzugänglicher Spektralregionen zu vermitteln, sogar Wellenbestimmungen zu ermöglichen, aber nicht geeignet, auf die näheren Eigenschaften des erregenden Spektrums zuverlässige Schlüsse zu bauen.

31. Zusammenfassung.

Obwohl wir die diskontinuierlichen Spektra in steter Verbindung mit den bereits bekannten kontinuierlichen beließen, wird es doch erwünscht sein, in einem kurzen Rückblicke erstens zu zeigen, daß sie ohne neue Annahmen aus dem kontinuierlichen Spektrum entwickelbar sind, und umgekehrt einen Beweis für die Richtigkeit der allgemeinen Spektralgleichung enthalten. Ist das geschehen, so haben wir noch die wesentlichen neuen Annahmen zu besprechen, die diesem zweiten Teile der entwickelten Theorie hinzugefügt wurden.

Für die Identitätserweisung der beiden Theorieen ziehen wir das Drapersche Gesetz heran, welches als Forderung des Kirchhoffschen so lange gilt, wie dieses selbst; für Gase also innerhalb der Eingangs aufgezählten Grenzen ebenfalls. Wir wählen nun einen beliebigen festen Körper und ein n-liniges Gas, die wir beide auf dieselbe Temperatur erwärmen, wo die violette Begrenzung gerade bis zur Linie λ_k reiche. Dann muß die unendlich kleine aber konstante Intensität an der Stelle λ_k beider Spektra die gleiche sein. Eben diese Gleichheit tritt ein für eine Temperatur, wo die brechbare Begrenzung bis zur Linie λ_{k+1} des Gases reicht usw. Daraus folgt aber, daß in Bezug auf konstante Intensität die Spektralelemente eines Gases und eines festen Körpers sowohl der Wellenlänge als der Temperatur nach sich ganz gleich verändern-Dieses ist aber nicht anders möglich, als wenn die Spektralgleichung für beide Körper dieselbe ist.

Umgekehrt bildet die Lockversche Beobachtungsmethode einen Beweis für die Richtigkeit dieser Gleichung. Denn die oberflächlichste Betrachtung zeigt, daß sich für die Längen der Linien stets eine Gleichung hinschreiben läßt.

 $\lambda^p + a_1 \lambda^{p-1} + \cdots + a_{p-1} \lambda + a_p = 0$

in welcher die reellen Koeffizienten Funktionen der Temperatur und der stofflichen Beschaffenheit sowie der Längen der Linien sind. Setzt man für die Längen der Linien beliebige Werte ein, so berechnet sich daraus die zugehörige Wellenlänge, und es ist klar, daß sich durch geeignete Wahl der Koeffizienten stets erreichen läßt, daß eine oder mehrere Linien an einer beliebigen Stelle des Spektrums verschwinden. Mit anderen Worten: Bloß durch Veränderung der Temperatur wären wir im Stande, beliebige

Limien eine. Spektrums ohne betrachtliche Anderungen der Nachbarteile zum Verschwinden zu bringen, und Bloß durch Veranderung der Temperatur konnte irgend eine behebige Limie als die langste des Speltrums dargestellt werden. Diese beiden Sitze sind über falsch oder richtiger wohl ullgemeiner, als sie die Enfahrung bestätigt denn die Lage der langsten Limie eines Spektrums ist nicht will urlich, und es Lonnen durch bloße Temperaturanderungen nicht Limien aus der Mitte des Spektrums zum Verschwinden gebracht werden. Bei reellen Wurzeln der Gleichung für die Wellenlungen druckt sie aber diese beiden Enfahrungssitze nur dann aus wenn p=2, die Gleichung quadratisch ist. Da sie aber im der That nur eine Inversion der Spektralgleichung ist, im welcher die Intensität unendlich Hein und Lonstant gesetzt wurde, so ist auch hiermit die Richtigkeit der Speltralgleichung bewiesen

Auf die Anschauungen nahei einzugehen, welche wir uns von der Gestültungeiner Gasmolekel bildeten ist wohl überflüssig, die die Resultite zwar Folgen dieser Anschauungen sind zugleich über zus viel allgemeineren und tester bestehenden Prinzipien ableitbar wiren. Wir erwähnen sie also mehr der bilmerschen Gleichunghalber, deren Ableitung ein Zuruckgehen bis zuf den Bau der Molekel erheischt

Win betrichteten die Molel et als Aggregat von n Atomen, deren jedes als Individuum und Ganzes mit einer gewissen Atherhulle umgeben ist, welche stetig in den freien intramolel ularen Ather übergeht. Ware es moglich, die Bewegungen der Atome innerhalb der Molekel darzustellen, oder auch nur ihre Bahmadien aufzuschlichen so konnten die Wellenlangen aller in dem Spektrum des Korpers auftretenden I mien im Voraus angegeben werden. Das ganze Problem ist aber wie wir es mehrmals hervorhoben, blofs eine Bestrebung Figenschaften der Materie zu erklauen, und gehort daher nicht eigentlich in das Gebiet der theoretischen Spektralanalyse

Die Erkluung der Breite der Linien berüht weschtlich auf dem Umstunde, duß die Atombewegungen zum Teile unfrei sind, zum Teile über nicht schaft hervortretende Mittelzustande darstellen konnen. Der Umstand duß für samtliche n Linien nur eine einzige Breitengleichung gegeben ist, macht naturlich die von uns einzeschlugene Losung zu einer sehr früglichen. Doch ist dies für die Theorie von keinem Belange, du wir die Resultate nicht weiter benutzten, und übrigens hervorhoben, duß die Breite der Linien nur als sekundares Element zu betrachten sei. Unsere Abschweitung auf mogliche Einflusse der Atom- und Molekularbewegung, waren, so unsicher sie auch sind nur dazu bestimmt, diese Einflusse nicht apriori zu verneinen

Die Theorie der sekunduren Limien sowie des Fluoreszenzspektrums sind den ublichen Behandlungen angemessen, unsicher Schon der Umstand, daß die Intensitüt der von der anlommenden erregten Welle unendlich werden kunn, wenn bloß die unkommende Welle mit der eigentumlichen gleiche Schwingungsdauer besitzt, muß Zweisel erregen, denn die Erklarung, daß das Unendlichwerden der Intensität einfach Absorption bedeutet, ist in der Gleichung nicht begrundet. Wir sind aber von der bekannten Theorie dieser Erscheinung nicht absewichen, weil weder die sel undaren Linien, noch die Erscheinungen der Phosphoreszenz usw in der Spektralanalyse eine nennensweite Rolle spielen. In Bezug auf beide Erscheinungen wird man ubrigens ganz allgemein leicht den Beweis erbringen konnen, daß sie sich einem kontinuierlichen Spektrum nicht einfugen lassen, und damit horen für sie alle von uns abgeleiteten allgemeine Gesetze in dieser unmittelbaren Form zu gelten auf

Was nun endlich die Zusammenfassung der kontinuierlichen und diskontinuierlichen Spektra betrifft, so ist darüber das Wichtigste schon mehrmals hervorgehoben und gipfelt in dem Satze, daß das kontinuierliche Spektrum direkt in das diskontinuierliche übergeht, wenn die unabhängige Variabele zur springend veränderlichen wird. Die zur Elimination der Konstanten benutzten Parametergleichungen sind schon früher besprochen und auf ihre Allgemeinheit untersucht worden.

32. Quantitative Spektralanalyse.

Unter quantitativer Spektralanalyse verstehen wir die Bestimmung der Stoffmenge eines Körpers von gegebenem Zustande aus seiner Strahlung. Die Zuthat "von gegebenem Zustande" ist wesentlich. Denn es wäre ungereimt, von der Spektralanalyse die quantitative Bestimmung z.B. eines festen Körpers zu fordern, während er der Beobachtung nur als Lösung oder als Gas unterworfen werden kann. Wir müssen uns also darauf beschränken, die Untersuchung für jenen Zustand durchzuführen, bei welchem er der Beobachtung unterliegt, die Frage, ob und wie diese Bestimmung auf einen andern als den unmittelbaren gegebenen Zustand zu reduzieren sei, anderen Zweigen der Wissenschaft überlassend.

Vor allen Dingen muß die Emission eines Gemenges verschiedener Stoffe untersucht werden. Dabei genügt es offenbar nicht, die Spektra der einzelnen Stoffe mit ihren respektiven Mengen und Absorptionskoeffizienten in Rechnung zu ziehen, da ja absorptive Wechselwirkungen vorkommen, und viele absorbierende Teilchen rückwärtigeren Schichten angehören, welchen hierbei eine Absorption auf die vorderen emittierenden Schichten zugeschrieben würde, was ungereimt wäre. Wir verfahren daher folgendermaßen:

Das aus n Stoffen bestehende Gemenge teilen wir in m Schichten von solcher Dünne, daß in jeder ν_1 Molekeln des ersten, ν_2 Molekeln des zweiten, ν_n Molekeln des n-ten Stoffes enthalten seien. Ist e die Emission eines absolut schwarzen Körpers, so emittiert die erste Schichte vom ersten Stoffe $e[1-(1-\alpha_1)^{\nu_1}]$. Davon absorbieren alle übrigen Molekeln einen Teil, so daß heraustritt:

$$e[1-(1-\alpha_1)^{\nu_1}](1-\alpha_2)^{\nu_2}(1-\alpha_3)^{\nu_3}\dots(1-\alpha_n)^{\nu_n}$$

Die zweite Schichte emittiert von demselben Stoffe wieder $e[1-(1-\alpha_1)^{\nu_1}]$, und absorbiert davon den Bruchteil $(1-\alpha)^{\nu_2}...(1-\alpha_n)^{\nu_n}$, so daß wieder aus der ersten Schichte die Intensität

$$e[1-(1-\alpha_1)^{\nu_1}](1-\alpha_2)^{2\nu_2}(1-\alpha_3)^{2\nu_3}\dots(1-\alpha_n)^{2\nu_n}\cdot(1-\alpha_1)^{\nu_1}$$

hervorgeht. Die Emission der m-ten Schichte für den ersten Stoff ist also nachdem sie das Gemenge nach der ersten Schichte verlassen:

$$e[1-(1-\alpha_1)^{\nu_1}](1-\alpha_2)^{m\nu_2}(1-\alpha_3)^{m\nu_3}...(1-\alpha_n)^{m\nu_n}(1-\alpha_1)^{(m-1)\nu_1}$$

Addiert man diese Glieder der geometrischen Progression bis zum m-ten Gliede, so kommt als Emission des ersten Stoffes:

$$L = e \left[1 - (1 - \alpha_1)^{\nu_1} \right] (1 - \alpha_2)^{\nu_2} (1 - \alpha_3)^{\nu_3} \dots (1 - \alpha_n)^{\nu_n}$$

$$\frac{1 - \left[(1 - \alpha_1)^{\nu_1} (1 - \alpha_2)^{\nu_2} \dots (1 - \alpha_n)^{\nu_n} \right]^m}{1 - (1 - \alpha_1)^{\nu_1} (1 - \alpha_2)^{\nu_2} \dots (1 - \alpha_n)^{\nu_n}}$$
(348)

Giebt man nun den vorkommenden Absorptionskoeffizienten α die Bedeutung dieser Größen für die Stoffmenge 1, so ist $m\nu_r = q_r$ die Menge des r-ten Stoffes in einem von

dem Sehkegel aus dem Gemenge herrusgeschnittenen Raume. Die Faponenten ν konnen dann ganz einfach weggelassen werden, und man hat, indem man zunachst mit $\frac{1-\alpha_1}{1-\alpha_1}$ multiphziert für den ersten Stoff

$$L = \frac{1 - II(1 - \alpha_i)^{q_i}}{1 - II(1 - \alpha_i)} \frac{II}{II}(1 - \alpha_i) \frac{(\alpha_1)}{1 - \alpha_1}$$

$$(>49)$$

Bedenkt man, dass $e\alpha_1$ gerade die auf die Emheit der Stoffmenze bezogene lemission des ersten Stoffes ist, so kann man das letzte Glied in der Form schreiben

$$\frac{\epsilon \alpha_1}{1 - \alpha_4} = \frac{4}{\pi D} m^4 O^4 \frac{\mu_1^4 / -\mu_2^4}{m^4 (\lambda + \mu_1) - \mu_1^4 (\lambda - \mu_2)}$$
(350)

und erhalt so, indem man über alle n Stoffe summicit als Intensitit des Spektiums des ganzen Gemenges

$$I = \frac{4}{\pi D} m^4 O^4 \frac{1 - \prod_{i=1}^{n} (1 - \alpha_i)^{q_i}}{1 - \prod_{i=1}^{n} (1 - \alpha_i)} \prod_{i=1}^{n} \frac{1}{m^4 (\lambda + \mu_i)^{-\frac{q_i}{2} + \mu_i}} \prod_{i=1}^{n} \frac{\alpha_i^4 \lambda^2}{1 - \mu_i^4 (\lambda + \mu_i)}$$
(551)

Es bedarf nicht vielen Überlegens, um einsehen zu konnen daß dieses Spektrum nicht mehr identisch ist mit dem eines Lontinuierlichen Spektrums bei der Stoffmenge q Es genugt zu diesem Behufe nachzuweisen, daß die Übereinstimmung bereits für eine Mischung zweier Stoffe nicht mehr gilt

Auf dieser Eigenschaft der Mischspektia berüht über geride die Moglichkeit einer quantitätiven Bestimmung. Denn da die Temperatur des Gemenzes für alle Stoffe als dieselbe angenommen wird, so konnte ein kontinuierliches Spektrum nur so zu Stande Lommen wenn zwischen den μ_1 , $\mu=u_n$ der n verschiedenen Stoffe und dem μ des Summationsspektrums eine von der Stoffmenge üblimzige die Wellenlunge nicht enthaltende Relation bestunde, was ungereimt ist, da μ nur von der Lemperatur und der stofflichen Beschaffenheit abhängen sollte

Diese allgemeine Emissionsgleichung enthalt 2n+1 Unbek unte, numlich die n Stoffmengen und μ und die Temperatur O oder m Fur Zwecke der Emissionstnalyse nehmen wir aber stets an, daß die Temperatur, mithin auch m, sowie die Art der gluhenden Stoffe also auch μ bekannt sei Man erhalt somit eine Gleichung mit n Unbekannten q die durch Beobachtung von je einer Lime iller n Stoffe gelost werden kann

Ganz ahnliche Verhaltnisse gelten naturlich für das Absorptionsspektium Besteht dieses aus n Stoffen, so ist es chenfalls unmoglich, dasselbe für ille Wellenlungen mit einem Absorptionsspektrum eines "mittleren" Stoffes zu identifizieren und es senusen mithin bei bekanntem Zustande des Korpers und bekunnten Eigenschüften der absorbierten Strahlung ebenfalls n Beobachtungen (von jedem Stoffe eine ehn akteristische Lime) zur vollstandigen Ermittelung der vorhandenen Stoffmengen

Da sich das kompliziertere Spektrum mit der Wellenlunge nicht so verandert, wie ein einfach kontinuierliches, so folgt hieraus, daß nicht alle Stoffe nach Mußgabe ihrer Mengen auch intensive Strahlen besitzen werden. Diese Unterschiede werden von der Große der vorhandenen Menge, von stofflichen Beschaffenheiten und hauptsachlich von der Lage ihrer Linien abhangen. Wir mussen also erwarten

Dass nicht alle Stoffe mit derselben Genauigkeit bestimmb is sind, und

Dass das Spektrum eines Gemenges nicht identisch ist mit der einfachen Superposition (hier im Sinne von "Summe") der Bestandteile.

Letzteren Satz rechtfertigen zur Genüge die zahlreichen Versuche von Professor Lengyel. In einem Gemische von z. B. 80 Volumteilen Oxygen und 20 Teilen Hydrogen ist von 77.3 mm bis 10.1 mm Druck keine Spur des Oxygenspektrums zu sehen, während sich das Hydrogenspektrum immer lebhafter entwickelt. Von diesem Drucke an erscheint das Oxygenspektrum Linie für Linie, ist bei 3.7 mm neben dem vollständigen Hydrogenspektrum am intensivsten, und verschwindet wieder bei 1.6 mm Druck, wo das Hydrogen noch deutlich spektral wirkt.

A. Absorptionsanalyse.

Nach einigen vorangegangenen Versuchen war Vierordt der erste, der die quantitative Analyse durch Absorption entwickelte und auch zugleich den ersten brauchbaren Apparat zur Vergleichung und Messung der Spektralintensitäten erdachte. Wir schließen uns hier gedrängt seiner Darstellung an.

Will man nun mehrere Stoffe auf ihre absorbierende Kraft untersuchen, so kann als Maß derselben die Dicke derjenigen Schichte gelten, welche das durchgehende Licht auf einen bestimmten Bruchteil des gegebenen reduziert. Je kleiner nun diese Schichte ist, desto größer ist die Absorptionsfähigkeit des betreffenden Stoffes, und deshalb nennt Bunsen den reziproken Wert der Schichtendicke, welche das auffallende Licht auf \mathbf{r}_{10} seiner Intensität herabdrückt, den Extinktionskoeffizienten. Bezeichnen wir denselben mit ε , so erhalten wir für ihn die folgende Definition:

und demnach nach Elimination von
$$(1-\alpha)$$

$$\varepsilon = -\frac{1}{x} \operatorname{logbrigg} \left(\frac{L}{L_0}\right) \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (355)$$

Der Extinktionskoeffizient ist also der negative Logarithmus der bei der Einheit der Schichtendicke hindurch gegangenen Intensität.

Da der Gehalt an absorbierender Substanz M zur Erreichung derselben Größe der Absorption dieselbe Wirkung hat, wie eine proportionale Verringerung der Schichtendicke, so folgt für

$$L_{\overline{b}} = \text{konst.}$$
 (356)
 $M = \text{konst.} \frac{1}{\overline{b}}$

¹ Spektralanalytische Untersuchung einiger Gasgemenge. Ungar. Akad. d. Wiss. 1878, Okt. 21.

wo A irgend eine von der stofflichen Beschaffenheit der betreffenden Substanz abhangige Konstante ist die man bestimmen kann, wenn man den Extinktionskoefhzienten einer absorbierenden Losung desselben Stoffes von genau bekanntei Konzentiation sucht

Der Extinktionsl oeffizient einer absorbierenden Substanz ist also proportional der Menge derselben, und dieses einfache Gesetz bildet die Grundlage der quantitativon Analyse. Es braucht wohl nicht besonders erwähnt zu werden, daß die Konstante A für jene Wellenlange bestimmt werden muß für welche sie benutzt wurde. Denn das Gesetz (357) gilt bei derselben Konstante A nur für dieselbe Wellenlange. Dar ius ist auch ersichtlich, warum werßes (Misch-)Licht für analytische Zwecke unbi uichbur ist die Integrale $\int L d\lambda$ und $\int L_0 d\lambda$ zwischen denselben Grenzen genommen und wie die einfachen Großen L, L_0 behandelt, führen zu einer viel verwickelteren Gleichung abgesehen davon, daß sie das ganze Absorptionsspel trum, und nicht nur einen Leil desselben als bekannt voraussetzen

Wie man die Analyse auf mehrere in derselben Losung enthaltene und aufeinander chemisch nicht wirkende Substanzen ausdehnt, ist leicht zu sehen. Der Extinktionskoeffizient setzt sich aus den beiden der einzelnen Stoffe ϵ_1 und ϵ_2 so zusammen, daß wird

$$E = \epsilon_1 + \epsilon \tag{355}$$

Stellt man die Messungen an zwei verschiedenen Spektralregionen von der Wellenlange λ und λ an so erhalt man die beiden Gleichungen

$$E = \varepsilon_1 + \varepsilon \quad \text{und} \quad E = \varepsilon_1 + \varepsilon \tag{359}$$

die klast der Bedeutung von e in die folgenden übergehen

$$E = A_1 M_1 + A M_2 E = A_1 M_1 + A M$$
 (360)

woraus sich M_1 und M_2 bestimmen laßt, wenn die Konstante A für beide Stoffe in zwei verschiedenen Spektialregionen bekannt ist

b) Behandeln wir die Frage nach unseren Gleichungen, so ist sinz illsemein für n Stoffe

$$L = \frac{4}{\pi} \, \mu \mathcal{A} \, \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} \prod_{i=1}^{n} \left\{ 1 - \frac{\mu_{i}^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda + \mu_{i}^{2}} \right)^{2} \right\}^{q_{i}}$$
(361 t)

wenn man die Emission derselben vernachlassigen darf. Hier ist es nicht notig ein so kompliziertes Gesetz aufzustellen, wie es bei der Emission geschah, da ille Teilchen ibsorbieren, die Absorption mithin ganz dieselbe ist, ob nun der Strihl zuerst durch die Menge q_t des r-ten Stoffes usw durchging, oder ob die Stoffe gemengt sind Logarithmiert man die Gleichung, so kommt

$$\sum_{i=1}^{n} q_{i} \log \left\{ 1 - \frac{\mu_{i}^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m^{2}}{\lambda^{2} + \mu_{i}^{2}} \right) \right\} = \log \left\{ \frac{\pi}{4\mu} \frac{L}{2} \frac{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}}{\lambda^{2}} \right\}$$
(361b)

und liefert, sobild nur die emittierende Lichtquelle (\mathcal{A}, μ) und die Temperatui (m) sowie die Natur (μ_i) des absorbierenden Stoffes bekannt sind, durch n Beobachtungen von verschiedenen Spektralregionen die Stoffmengen allei n Stoffen aus einfachen linearen Gleichungen

Außerdem ermoglicht aber diese explizite Form dei Gleichung auch die Reduktion der Ergebnisse auf verschiedene Temperaturen, indem man einfach

$$K(\mu O)^4 - AD(\mu O) \frac{Q}{O} + hD = 0$$

zu setzen hat. Kund k bestimmen sich einfach aus bekannten Lösungen von bekannter Temperatur. Ist aber die Reduktion innerhalb einer Grenze auszuführen, in der die spezifische Wärme nahezu konstant gesetzt werden darf (was meistens in einem Intervalle von selbst 100° erlaubt sein wird), so hat man einfach zu setzen:

$$\mu = \mu_0 \frac{\Theta_0}{\Theta}$$

wo $\mu_0\Theta_0$ für einen Körper eine Konstante darstellt. Man kann somit die gefundene Stoffmenge auf eine Lösung von gewünschter Temperatur beziehen, oder umgekehrt eine beliebig temperierte Lösung benützen (so lange nur deren eigene Emission nicht in Betracht kommt), wenngleich die Analyse für eine ganz bestimmte Temperatur erfordert ist.

e) Eingedenk der Vorteile, welche die Methode der langen und kurzen Linien mit sich brachte, versuchen wir diesen Fall auch für die Absorptionsanalyse zu verwerten. Dabei ist es nötig zu besitzen: eine Lichtquelle, welche in verschiedenen Punkten verschiedene nach bekanntem Gesetze wechselnde Temperaturen zeigt, oder bei konstant temperierter Lichtquelle ein Gefäß mit wechselnder Dicke (am einfachsten ein keilförmiges Gefäß): endlich können beide Umstände vereint sein. Da die Bedingungen dieser Methode doch nur künstlich hergestellt werden, so nehmen wir der Einfachheit halber konstante Lichtquelle (d. h. wir fangen nicht das Bild, sondern das diffuse Licht derselben auf) und prismatische Gefäße an. Unter dem Endpunkte der Linie ist dann jener Punkt der Linie zu verstehen, für welchen die bei der Dicke δ des Gefäßes transmittierte Intensität bis auf ein unendlich Kleines mit der Intensität des Hintergrundes identisch wird. Man hat also für n Stoffe wieder ganz allgemein die Gleichung (361a), in welcher jetzt aber das Verhältnis

$$L: \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} = \iota_1, \log \iota_1 = \iota' \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (362)$$

für alle Farben konstant ist, und so ein für allemal bestimmt werden kann. Die Gleichung der quantitativen Absorptionsanalyse wird also sehr einfach zur folgenden:

$$\sum_{r=1}^{n} r \, q_r \log \left\{ 1 - \frac{\mu_r^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu_r^2} \right)^2 \right\} = \iota' \, . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (363)$$

die für n Spektralstellen angewendet auf ein System von n linearen Gleichungen in den q führt. Die Messung geschieht hier so, daß man die Dicke des Glasgefäßes an der Stelle mißt, wo die Absorptionsbande mit dem Hintergrunde gleich wird, d. h. wo die dunkle Linie verschwindet.

Hat man nun nach dieser oder der vorigen Methode q bestimmt, so ist dieses die in der Dicke δ des Gefäßes enthaltene Stoffmenge, woraus sich auch die Stoffmenge, auf die Einheit des Volumens bezogen, berechnen läßst.

Vergleicht man beide Methoden gegeneinander, so besitzen sie gemeinsam den Vorteil, von Subjektivitäten befreit zu sein, denn beidemal vergleicht man die Intensitäten derselben Spektralstellen; nur ist nach der ersten Methode der Quotient besonders zu bestimmen, während er für die zweite ein für allemal festgegeben ist. Außerdem ist der Vorteil des letzteren, daß sie nur den Punkt außeucht, wo zwei Intensitäten gleich werden, während der erstere Vorgang wirklich zwei Intensitätsmessungen erfordert.

B Emissions in alyse

1) /um Behute der Quantitätsbestimmung der n bestandteile eines emittierenden (nemenges, das naturlich ganz üllgemein in Gasform vorausgesetzt werden darf, schreiben wir die Gleichung (351) in der Form

$$\prod_{i}^{n} \left[1 - \frac{u_{i}^{4} \left(\frac{\lambda^{2} + m}{\lambda^{2} + \mu_{i}^{-}} \right)}{\lambda^{2} + \mu_{i}^{-}} \right]^{\ell_{i}} = 1 - \frac{1 - \prod_{i}^{n} \left[1 - \frac{u_{i}^{4} \left(\frac{\lambda}{\lambda} + \mu_{i}^{-}} \right)}{m^{4} \left(\frac{\lambda^{2} + m}{m^{4}} \right)} \right] \frac{\pi D}{4} \frac{L}{m^{4} O^{4}} = 1 - \frac{1}{m^{4} \left[1 - \frac{\mu_{i}^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda^{2} + m}{\lambda^{2} + \mu_{i}^{-}} \right)} \right] \sum_{i}^{n} m^{4} (\lambda + \mu_{i}^{-}) - \mu_{i}^{4} (\lambda + m^{2})}$$
(364)

die nun durch Logurithmicien einfach in eine lincule Gleichung in q übergeht. Durch n un verschiedenen chai il teristischen Linien des Spektrums angestellten Beobachtungen ein ilt man ein vollst indiges losungsfühiges System. Da hier Intensitäten (nach irgenid einem Muße das abei auch dei Konstanten D zu Grunde liegen muß) gemessen weiden, so muß auch die Entfeinung des Beobachters von der Lichtquelle in Betracht gezogen und auf dasjenige Maß ieduziert weiden, welches in D angenommen ist Streng muß die Voraussetzung eingehalten sein duß sich während der ganzen Messung die Intensität oder Temperatur des Gasgemisches nicht andere wahrend bei der Absorptions unalyse nur vorausgesetzt wird, duß eine Anderung während der Vergleichung desselben Spel tralbezukes nicht vorkomme. Am besten wird man auch hier mit dem diffusen Lichte der Gasmischung arbeiten du dann unzunehmen ist, duß jeder Strahil durchschnittlich derselben Lemperatur zukomme

b) Benutzt man aber zum Behufe der Analyse das Bild der Lichtquelle, die im verschiedenen Punkten verschiedene Lemper ituren besitzen mag, so kann min nach der Lockyer sehen Methode verfahren, indem man die Linge der Linien — also direkt die Femper ituren mißt, ber welchen der Lichteindruck einer Linie gerude verschwindet Dinn wird $L=\iota$ konstant und unendlich klein und an Stelle von μ tritt über ill

$$u_i - c_i O_i$$

wenn c, eine von Stoff zu Stoff varnerende Konstante bedeutet. Wie man direkt die Linge einer Linie als die Iemperatur ihres Verschwindens bestimmt, werden wir spater besprechen. Hier genugt es hervorzuheben, dass man durch diese Methode von allen Schwinkungen der Temperatur sien wird da ja die Stoffmenge gerade in dem Augenblicke bestimmt ist, in welchem die Temperatur gemessen wird

Auch hier ist es naturlich moglich, die berechneten Stoffmengen auf beliebige Lemperaturen zu reduzieren

C Analyse aus der Zahl der Spektrallinien

Die einfachste quantitative Analyse ist entschieden jene, welche zueist Lockyche didichte, indem er einfach die Zahl der Linien eines Stoffes zahlt, welche in einem Gemenge bei der Temperatur O sichtbar sind Diese Zahl stellt er für gegebene Prozentgehalte ein für allemal fest und erreicht, indem er noch die Lange der Linien schatzungsweise in Betracht zieht, eine erstaunliche Genauigkeit

Es ist abei einleuchtend, daß diese Methode um so weniger geniu sein kinn je weniger Linien ein Stoff überhaupt besitzt. Denn die Zunahme der Zahl der Linien ist selbstverständlich eine diskontinuierliche. Daher muß Lock ver auch noch auf die Längen der Linien Acht haben.

Die theoretische Entwickelung dieser Aufgabe ist äußerst schwierig: man müßte aus der vorher (351) benutzten Emissionsgleichung die Wellenlänge λ_1 und λ_2 entwickeln, bei welcher die Intensität ι wird, also die Grenzen des Spektrums für die Temperatur Θ darstellen. Man erhält so eine Gleichung in λ vom q-ten Grade, die natürlich allgemein gar nicht lösbar ist. Wäre nun aber λ_1 und λ_2 bekannt, so müßte die entsprechende Ordnungszahl r dieser Linien aus den Balmerschen Formeln für den betreffenden Stoff entwickelt werden, indem man hätte:

$$\frac{{\lambda_1}^2}{{\mu_r}^2} = \frac{1}{\varphi(r_1) - 1}, \ \frac{{\lambda_2}^2}{{\mu_r}^2} = \frac{1}{\varphi(r_2) - 1}$$

und da allgemein λ_1 und λ_2 in r_1 und r_2 nicht eine ganze Zahl liefern würde, wenn nicht eben λ_1 und λ_2 Linien desselben Stoffes sind, so müßte für r_1 und r_2 jene ganze Zahl genommen werden, welche resp. der nächst kleineren und nächst größeren Wellenlänge als λ_1 und λ_2 entspricht. Dann ist $r_2 - r_1$ die Zahl der bei der Temperatur Θ sichtbaren Linien durch Θ_1 und Q_1 der Stoffmenge ausgedrückt. Führt man diese Rechnung für alle Stoffe aus, so erhält man alle n Stoffmengen, aber nicht mehr als lineare Gleichungen. Man bemerkt, daß die praktisch einfachste Methode gerade theoretisch die größten Schwierigkeiten bietet: erstens technische Schwierigkeiten in der Auflösung der Gleichung; theoretische, indem die Kenntnis der Wellenlängengleichung für alle Stoffe gefordert ist.

Freilich kann man die ganze Sache umkehren, indem man zu gegebenen Stoffmengen die Grenzen des Spektrums sucht, und nun aus Spektraltafeln die zwischen diese Grenzen fallende Anzahl von Linien jedes einzelnen Stoffes abzählt, und dann die Resultate tabellarisch anordnet. Doch wird dieser Vorgang nur dann lohnend sein, wenn man stets eine Mischung derselben Stoffe zu untersuchen hat, welcher Fall im praktischen Leben oft häufig genug vorkommen mag.

Fafst man Θ als gegeben auf, so bedeutet λ die Wellenlänge desjenigen Strahles, welcher soeben verschwindet. Die beiden Geenzen des Spektrums sind somit:

$$\lambda_{1} = \frac{c_{1}\sqrt{q}}{2c_{2}} - \sqrt{\frac{c_{1}^{2}q}{4c_{2}^{2}} - \frac{\Theta^{-2}}{c_{2}}}, \ \lambda_{2} = \frac{c_{1}\sqrt{q}}{2c_{2}} + \sqrt{\frac{c_{1}^{2}q}{4c_{2}^{2}} - \frac{\Theta^{-2}}{c_{2}}} \quad \cdot \quad \cdot \quad (366)$$

und diesen entsprechen nach der Balmerschen Gleichung die Ordnungszahlen:

$$n_1 = k \sqrt{\frac{\lambda_1}{\lambda_1 - \mu}}, \quad n_2 = k \sqrt{\frac{\lambda_2}{\lambda_2 - \mu}} \quad \cdots \quad (367)$$

Bedeutet n die Zahl der bei der Temperatur Θ und der Stoffmenge q sichtbaren Linien, so hat man:

und indem man λ_1 und λ_2 substituiert und der Symmetrie halber $\mu^2 = \frac{\Theta^{-2}}{c_2}$ setzt:

$$n = 7 \sqrt[4]{\left(\frac{\overline{c_1}}{2c}\right)^2 q - \mu} \sqrt{\frac{2}{\sqrt{q}} \frac{\overline{c_1}}{c} \mu_0 - (\mu_0 + \mu)}$$
 (569)

womit q ius dei quidritischen Gleichung

$$2\mu_0 l \sqrt{\left(\frac{c_1}{2e}\right)^2 q - \mu} = n \frac{c_1}{e} u_0 \chi \overline{q} - n \left(\mu_0 + \mu\right)$$
 (370)

bestimmt werden kann

In abhlicher Weise lann man die Methode der Limenzahlung auch auf das Absorptionsspektium übertragen, wenn man bei konstanter Temperatur und keilformigem Absorptionsgefals (wie wir es früher gethan) eine auf die Dicke des Gefalses beim Verschwinden der Absorption Bezug habende Definition der Lange der Lime einführt Doch darf man hierbei nicht vergessen daß das Absorptionsspektium nicht durch zwei Wellenlangen λ_1 und λ sondern nur durch eine begrenzt ist. Man muß daher willkurliche Grenzen für die zweite Begrenzung annehmen. Wir erachten es jedoch nicht für notig naher auf diesen Gegenstand einzugehen

Ein Hauptunterschied der Finissionsanalyse vor der Absorptionsmethode besteht in der Notwendiglieit (sozusagen) absoluter Intensitätsbestimmungen, die den größen Nachteil mit sich führen, duß das unmittelbar beobachtete subjektive Spektrum zuerst auf ein objektives reduziert werden muß wozu as der Kenntnis der Schwichung der benutzten Apparate als Funktion der Wellenlange bedarf. Auch bei der Methode der Linienzahlung tritt dieser Umstand auf insofern die Grenzen des subjektiven Spektrums stets zu enge gezogen sind gegenüber den objektiven. Man erhalt also die Anzahl der Linien für dieselbe Femperatur subjektiv stets zu klein. Von allen diesen korrektionen soll der folgende diesem Zweelle gewidmete Abschnitt handeln

33 Fortpflanzung der Spektra im Raume

Wenn eine Strahlung von einem Punkte des materieeifullten Raumes ausgeht, so pflanzt sie sich je nach dei Linge dei Welle mit verschiedenei Geschwindigkeit in Kugelwellen fort. Da hier zwei Elemente, Entfeinung und Große dei Welle zu betrachten sind, so kann man entweder die Verteilung des Spektrums in einem gegebenen Punkte des Raumes, oder das Spektrum in einem gegebenen Momente betrachten

Ist das Spektrum, die Wellenlunge stets im Korper gemessen betrachtet im leeren Riume duich

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \omega I \frac{\lambda^{2}}{(I + \mu)} \tag{371}$$

gegeben, so ist die Intensität im materieerfullten Ruume, dessen Brechungsindex n ist, gleich Ln Im /citpunkte / wo die Wellen mit der relativen Geschwindigkeit $\frac{1}{n}$ den Weg

$$t = \frac{t}{n} \tag{372}$$

zunuckgelegt haben, wird sie $\frac{In}{r}$ Da nun $\mathcal A$ durch die Intensität L_0 der Welle ℓ_0 ausdruckbar ist so haben wir für das ganze Spektrum den Ausdruck

$$L_n = L_0 \frac{(\lambda_0^2 \nu^2 + \mu^2 n_0^2)^2}{\lambda_0^2} \frac{1}{t^2} \int_0^\infty \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 \nu^2 + n^2 \mu^2)^2} d\lambda \quad . \quad . \quad . \quad (373)$$

Beachtet man, dafs

$$n^2 = \frac{l^2 - \lambda^2}{k^2} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (374)$$

gefunden wurde, wo l und k das Medium charakterisierende Größen sind, so wird die Intensität nun in einer Variabeln ausgedrückt.

$$L_{n} = L_{0} \frac{(\lambda_{0}^{2} \nu^{2} + \mu^{2} n_{0}^{2})^{2}}{\lambda^{2}_{0}} \frac{1}{t^{i}} \int_{\Gamma}^{\infty} \frac{\lambda^{2} [l^{2} - \lambda^{2}]^{2}}{[\lambda^{2} (\nu^{2} k^{2} - \mu^{2}) + \mu^{2} l^{2}]^{2}} d\lambda \cdot \cdot \cdot (375)$$

Das vollständige Spektrum befindet sich also stets in einer Kugelschale, dessen Dicke

$$\mathcal{A} = t \left(\frac{1}{n_{\lambda = \infty}} - \frac{1}{n_{\lambda = 0}} \right) = \frac{k}{l} t \qquad (376)$$

beträgt, und proportional der Zeit zunimmt. Würde also ein einziger Impuls der Lichtquelle stattfinden, so würde ein entfernter Beobachter die Lichtquelle gar nicht in der ihr eigenen Mischfarbe sehen, sondern sie nacheinander in allen homogenen Farben des Spektrums, von Rot angefangen, erblicken. Der Übergang einer Farbe in die andere wäre um so langsamer, je entfernter der Beobachter stünde, und die Dauer, während welcher er den momentanen Impuls als fortbestehend beobachtete, ist durch die Dicke der Kugelschale gegeben.

Fixsterne, welche in der ihnen eigenen unmeßbaren Entfernung von einem dunklen Körper bedeckt werden, (wie dies mit großer Wahrscheinlichkeit von einigen, z. B. von Algol wirklich behauptet werden darf) müßten in violettem Lichte verschwinden, und im roten Lichte wieder erscheinen. Da diese Erscheinung thatsächlichlich nie beobachtet wird, so ist sie ein Beweis für die unendliche Kleinheit der Ätherdispersion.

Im zweiten Falle nehmen wir an, es sei die Verteilung des Spektrums in einem Punkte des Raumes, dessen Entfernung von der Lichtquelle r sei, zu suchen. Zur Zeit t werden dann alle jenen Strahlen auf der Oberfläche einer mit dem Radius r um die Lichtquelle geschlagenen Kugel sich befinden, welche im Zeitpunkte τ ausgingen, und in der Dauer $t-\tau$ den Weg r zurücklegten. Die volle Intensität ist also gegeben, wenn man alle Strahlen summiert, welche zwischen der Zeit τ_0 und τ_∞ , der Austrittszeit der kürzesten und längsten Wellen, die Lichtquelle verließen. Es 1st also:

$$\mathcal{A} = L_0 \frac{(\lambda_0^2 \nu^2 + \mu^2 n_0^2)^2}{\lambda_0^2} \frac{1}{r^2} \int_{\substack{t - rn_1 = 0}}^{t - rn_2 = \infty} \frac{\lambda^2 [l^2 - \lambda^2] dt}{(k^2 \nu^2 - \mu^2) + \mu^2 l^2]^2} \cdot \cdot \cdot \cdot (377a)$$

Setzt man, was gleichgiltig ist, die Beobachtungszeit als Anfangspunkt der Zeitzählung voraus, so ist t=0, und schreibt man noch $\tau=-rn$, so kommt:

$$\mathcal{A} = L_0 \frac{(\lambda_0^2 \nu^2 + \mu^2 n_0^2)^2}{\lambda_0^2} \frac{1}{r} \int_{n_1 = \infty}^{n_{\lambda = 0}} \frac{\lambda^2 [l^2 - \lambda^2] dn}{[\lambda^2 (k^2 \nu^2 - \mu^2) + \mu^2 l^2]^2} \cdot \cdot \cdot \cdot (377b)$$

das heißt aber nichts anderes, als daß man, um die totale Intensität eines Spektrums zu erhalten, ganz einfach von $\lambda=0$ bis $\lambda=\infty$ über das ganze Spektrum zu integrieren habe. Anders ausgedrückt: Nach einer endlichen Zeit befinden sich in einem Punkte von endlicher Entfernung von der Lichtquelle alle denkbaren Schwingungen.

III Der ungetiennte Stiahlenkomplex

34 Theorie des Mischlichtes

Obwohl wir das Spektrum als Summe aller Schwingungen unabhingig von naumlicher Trennung der einzelnen Strahlen definierten, wohl auch die Trennung nicht voraussetzten, mußten wir die Intensität in unseren Entwickelungen doch stets ils Funktion der Wellenlange auffassen. Wir gehen endlich noch zu dem Falle über wo unmittelbar der ungesonderte Strahlenkomplex auf unser Bewußstsein wirkt. Dabei wollen wir abei , wie es die Erfahrung in jedem einzelnen Falle lehrt, nicht innehmen daß das Auge, oder irgend ein Apparat den ganzen von $\lambda=0$ bis $\lambda=\infty$ sich erstrickkenden Komplex umfaßt sondern nur den verhaltnismaßig geringen Feil desselben, der zwischen den Wellenlangen λ_1 und λ_2 liegt, wobei z B für das menschliche Auge $\lambda_4=0.39$ und $\lambda_5=0.76$ betragt

a) Betrachtet man einen solchen Komplex naher, so fallen dum alsbild quintitative und qualitative Unterschiede auf die wir als Intensitat und (Misch)-Farbe bezeichnen Der erstere Begriff kann seiner subjektiven Bedeutung entkleidet werden, der letztere nicht Denn Farbe (wir verstehen daruntei in diesem ganzen Abschmitte stets Mischfarbe) ist zu definieren als Wirkungs-Unterschied mechanisch gleicher Intensität

Aus der Spektralgleichung folgt als Intensität des Strihlenkomplexes von $\lambda = \lambda_1$ bis $\lambda = \lambda_2$

$$I = \mathcal{A} \frac{4\mu}{\pi} \left[\frac{1}{2\mu} \operatorname{arctg} \frac{\mu(\lambda - \lambda_1)}{\mu + \lambda_1 \lambda} - \frac{1}{2} \frac{(\mu - \lambda_1 \lambda_2)(\lambda - \lambda_1)}{(\lambda_1 + \mu^2)(\lambda - \mu)} \right]$$
(378)

oder in einer von nun in stets zu gebrauchenden Bezeichnung

$$I = \mathcal{A}F(\mu) \tag{379}$$

da der Klammerausdruck bei demselben perzipierenden Agens nur von μ ibhingt. ${\mathscr A}$ ist die Totalintensitat des Spektrums, I die Intensitat zwischen den Grenzen λ_1 und λ_2 des Spektrums $F(\mu)$ die Farbe des gluhenden Korpers Konnen die beiden letztgen unten Variabeli unabhangig von emander bestimmt werden, so ist dadurch $\mathcal A$ und μ , also Da der Beobachtung aber immer nur zwei Stucke das ganze Spektrum gegeben zuganglich sind, namlich Intensitat und Farbe, so kann im allgemeinen dar ius nur das auf die Einheit der Stoffmenge bezogene kontinuierliche Spektrum bestimmt werden Sowie ein Spektrum mehr als zwei Elemente μ und $\mathcal A$ enthalt, kann immei nur dis auf die Einheit der Stoffmenge bezogene kontinuierliche Spiktrum dargestellt werden welches ungesondert das gegebene Spektium vollstandig zu ersetzen vormig. Wir sigen denn da jede Beobachtung zwei Daten hefert, und das kontinuierliche Spektrum zwei Pai ameter besitzt, so kann immer ein solches Spektrum, welches die Beobachtung befriedigt, dargestellt weiden Ein Beispiel Ware gluhendes Hydrogen gegeben, und bestimmte man die Intensitat I und die Farbe $F(\mu)$ desselben, so wur dadurch ein kontinuierliches Spektrum vollkommen definiert, welches dem Auge gunz genau die Erscheinung des gluhenden Hydrogens bieten wurde

Man ersieht daraus, daß für ein diskontinuierliches Spektrum von n Linien zwischen $\lambda = \lambda_1$ und $\lambda = \lambda_2$ die Gleichung des ungesonderten Komplexes so zu schrichen ware

$$I = \mathcal{A} \frac{4}{\pi} \mu \sum_{1}^{n} \frac{\varepsilon_{1}}{\lambda_{r}^{2} + \mu}$$

Hier wäre der Faktor von $\mathcal A$ als Farbe zu bezeichnen. Kennt man nun auch I und μ , so ist damit noch nichts gethan, da noch immer 2n Unbekannte bleiben, nämlich die n Wellenlängen der emittierten Strahlen und die n Breiten ε der Linien, die sich durch Beobachtung nicht bestimmen lassen. Man müßte daher wieder auf das explizite Spektrum zurückgehen und hätte einfach einen Umweg eingeschlagen. Es ist daher naturgemäß, uns hier nur auf kontinuierliche Spektra zu beschränken.

b) Wir definierten die Farbe als ein rein subjektives Element, den Wirkungsunterschied mechanisch gleicher Intensitäten. Wenn wir gleich darauf im scheinbaren Widerspruche mit dem Gesagten $F(\mu)$ als Farbe definieren, so geschieht das nur Kürze des Ausdrucks halber.

Das Farbenempfindung nach unserer Definition jedem spektralanalytischen Reagens zukommt, beweist der Umstand, das gleiche Intensitäten qualitativen Unterschieds, wie allgemein bekannt, verschieden auf Thermosäulen und auf photographische Platten wirken. Gleich intensive Sterne verschiedener Farben erzeugen durchaus verschieden helle photographische Bilder. Unsere Farbenbestimmung ist also allgemein.

Um nun näher zu untersuchen, ob der Begriff Farbe allgemein analytisch darstellbar ist, gehen wir von der homogenen Farbe irgend eines Lichtstrahles aus. Diese können wir ganz allgemein und unzweideutig als eine reine Funktion $\varphi(\lambda)$ der Wellenlänge definieren. (Eigentlich als Funktion der Schwingungsdauer, doch bleiben wir in demselben Medium, so kann auch λ dafür gewählt werden). Die Funktion muß rein sein, sie darf keine irgendwie vom Zustande oder der stofflichen Beschaffenheit des Körpers abhängige Größe enthalten, da ja Strahlen gleicher Wellenlängen aller Körper beliebigen Zustandes dieselbe Farbe besitzen. Die Mischfarbe zwischen den Grenzen λ_1 und λ_2 des Spektrums geht nun aus der homogenen Farbe dadurch hervor, daß zwischen den besagten Grenzen eine Operation mit der Funktion $\varphi(\lambda)$ vorgenommen wird, die wir so bezeichnen:

$$F = \left\{ q(\lambda) \right\}_{\lambda_1}^{\lambda_2}$$

während die homogene Farbe durch

$$f = \varphi(\lambda)$$

gegeben ist. Welcher Natur diese vorzunehmende Operation ist, läßt sich a priori nicht bestimmen; eine Integration kann sie schwerlich sein, da man wohl nicht zugeben wird, daß man Farben addieren könne. Wie sie aber auch beschaffen sei, das fertige Resultat stellt jedenfalls einen Ausdruck

$$F = [\lambda_1, \lambda_2]$$

dar, der nur von den konstanten Grenzen der Sensibilität des betreffenden Reagens abhängt. Das ist aber unrichtig. Denn die Mischfarbe hängt vom Zustande und von der Natur des glühenden Stoffes ab. Wir folgern daraus: in ihrer unmittelbarsten Bedeutung ist die Farbe eine rein subjektive Erscheinung ohne physikalische Definition.

Anders wird die Sache, wenn wir die Grenzen λ_1 und λ_2 zu objektiven Grenzen des Spektrums machen. Für diese fanden wir die Beziehungen:

$$\lambda_1 + \lambda_2 = 2\sqrt{\frac{A\mu}{\pi\iota}}, \ \lambda_1\lambda_2 = \mu^2$$

wo ι die unendlich kleine Intensität an den Grenzen des Spektrums bedeutete. Da die Farbe ein von der Intensität unabhängiger Begriff sein muß (solange man mit endlichen

Werten der Intensitat zu thun hat) die erste Beziehung aber \mathcal{A} enthalt, und nur diesc zwei Beziehungen existieren, so muß die zweite Anwendung dergestalt stattfinden, daß die Operation $\left\{q(\lambda)\right\}_{\lambda}^{\lambda}$ der folgenden Bedingung genuge

$$\left\{q(\lambda)\right\}_{\lambda_{1}}^{\lambda_{2}} = /(\lambda_{1}\lambda) = f(u)$$

und diese Gleichung sigt nun in der Ihat aus daß die homogene Farbe eine reine Funltion der Wellenlange ist, wahrend die Mischfalbe vom Zustand und Stoffe abhangt Daß die vorliegende Operation keine Integration ist, konnen wir nun a posteriori nachweisen. Sie forderte die Gleichung

$$\int_{\lambda_{1}}^{\lambda_{2}} q(\lambda) d\lambda = f(\lambda) - f(\lambda_{1}) = f(\lambda_{1}\lambda_{2})$$

die nicht zu erfullen ist Außer der hingeschriebenen Bedingung der unbekannten Operation leinen wir nur noch eine, welche erfullt sein muß Die Mischfurbe bleibt unverandert, wenn aus ihr in Bezug auf die Wellenlange (im sichtbaren Spektrum) wenigstens neun nahezu aquidistante Bundel homogenen Lichtes ausgeloscht werden Die absolute Lage der extinguierten Wellenlangen ist ohne Einfluß ¹

Es gelang uns nicht mit Hilfe jener beiden Satze neue Eigenschaften der Farbenfunktion zu finden

e) Ein ganz eigentumliches Verhalten zeigt die Funktion $F(\mu)$, die wir Kurze halber als Furbe bezeichnet hatten. Ist μ unendlich klein oder unendlich groß, so wird $F(\mu)$ Null und erreicht fur das Auge bei dem Werte $\mu = 0309$ ein Maximum Fur die Fixsterne, deren Temperatur wir doch als die hochste zu betrachten gewohnt sınd 1st $\mu = 0.45$, 050 und 060 ım Mıttel, je nachdem der Stern blaulıch-weißs, gelb (whe unsere Sonne $\mu = 0.520$) oder rot ist. Da zugleich die Sterne in gewissem Sinne als mittlere Stoffe betrachtet werden konnen, insofern sie aus allen unseren bekannten Elementen zusammengesetzt scheinen, so ersieht man, daß die hochst temperierten Sterne noch um etwa 11 Lypenklassen (so nennt man die Sterne nach Maßgabe ihres μ -Wertes) heilser sein mussten, um den Maximalwert der Farbe annehmen zu konnen 2 Da man doch wohl berechtigt ist, zu gleichen Werten der Funktion $F(\mu)$ gleiche Farbenempfindungen vorauszusetzen, wie dies auch die oben abgeleitete, wenn auch unbekannte Funktion $f(\mu^2)$ bestatigt, so folgt daraus dass mit stetig wachsender Temperatur (mit stetig abnehmendem \(\mu\)) die Farbe endlich in verkehrter Richtung zuruckschreitet, in Temperaturen, welche z B $\mu = 0.750$ und welcher sie vor dem Maximum anstieg $\mu = 0.096$ entsprechen (die also bei Gasen in dem Verhaltnis von etwa 1 8 stunden) gehoren gleichen Farben an Es scheint daher, als ob die Angabe der Funktion $F(\mu)$ die Große u nicht eindeutig bestimmte. Nimmt man aber das kurz vorher für die heissesten Steine Gesagte hinzu, so darf man wohl sagen, dass alle in der Natur vorkommenden Farben auf dem langsamer ansteigenden Aste der Farbenkurve enthalten sind

Stefan Interfer des weissen Lichtes bei großen Gangunterschieden Akademie d Wissensch Wien 1864 Dezember 1

Min einneit sich daß nuch Hydrogen im Augenblick der Dissoziation noch diesseits dieses Maximalweites steht

 μ hängt aber nicht nur von der Temperatur, sondern auch vom Stoffe ab, und zwar in der Weise, daß sie bei gleicher Temperatur für undurchsichtige Körper größere, für absolut schwarze Körper den größen Wert annimmt. Man hat also den Satz: Bei gleichen Temperaturen ist ganz allgemein die Farbe des Lichtes jenes Körpers die intensiver weiße, welcher dunkler ist. Und dieser Satz gilt sowohl vom auf- als absteigenden Ast der Farbenkurve.

Solange die Grenzen des Spektrums endlich bleiben, besteht die Zweideutigkeit der Funktion $F(\mu)$ in Bezug auf μ fort; je mehr sich aber die Grenzen dem Werte $\lambda_1 = 0$, $\lambda_2 = \infty$ nähern, desto ähnlicher wird $F(\mu)$ der Funktion $\frac{4\mu}{\pi}$, die nun völlig eindeutig erscheint.

Wollte man in die Spektralgleichung statt der Totalintensität die absolute Temperatur einführen, so hätte man die Gleichung:

$$I = \frac{\mu^3 \Theta^4}{D} F(\mu) \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (380)$$

welche durch die Beobachtung des impliziten Spektrums Temperaturbestimmungen erlaubt.

Ein besonders interessanter Fall, der näherer Untersuchung verdient, ist, wenn konstanter Intensität ein veränderliches Spektrum entspricht. Da I von zwei unabhängigen Elementen gebildet ist, so können diese wohl in einer Verbindung miteinander stehen, die I=konst. macht, was auch sonst Θ oder μ sein mag. In der Theorie der expliziten Spektra braucht dieser Fall natürlich nicht erörtert zu werden, da hier Änderungen der Einzelnstrahlen bei konstanter Summationsintensität dem Auge auf einen Blick sich erschließen. Ist also $I=I_0$ konstant, so muß bei veränderlichem Spektrum die Temperatur so variieren, daß in jedem Augenblicke ist

$$\Theta = \sqrt[4]{I_0} \sqrt[4]{\frac{D}{\mu^3 F(\mu)}}$$

Nun fanden wir aber, daß bei allen Körpern bis auf Unterschiede der Temperatureinflüsse auf die spezifische Wärme

$$\mu\Theta = k$$

ist, wo k nur von der stofflichen Beschaffenheit des Körpers abhängt; es muß also die Gleichung bestehen:

$$\frac{2}{\pi} \frac{k^3}{D} \left[\operatorname{arctg} \frac{k(\lambda_2 - \lambda_1)}{k^2 + \lambda_1 \lambda_2} \frac{\Theta}{\Theta} - k \frac{(k^2 - \lambda_1 \lambda_2)}{(k^2 + \lambda_1^2 \Theta^2)} \frac{(\lambda_2 - \lambda_1)}{(k^2 + \lambda_1^2 \Theta^2)} \frac{\Theta}{(k^2 + \lambda_2^2 \Theta^2)} \frac{\Theta}{\Theta} \right] \Theta = I_0 = \text{konst.}$$

oder kürzer geschrieben:

$$\frac{k^3}{D} F\left(\frac{k}{\Theta}\right) \cdot \Theta = I_0 = \text{konst.}, \text{ oder } \frac{k^4}{D} F(\mu) \cdot \frac{1}{\mu} = I_0 = \text{konst.}$$

Es genügen daher nur jene Temperaturen der vorgeschriebenen Unveränderlichkeit des Spektrums, welche Wurzeln der vorgelegten Gleichung sind. Betrachtet man aber die etwa aus numerischen Tafelwerten konstruierte Kurve $\frac{F(u)}{\mu}$, so wird man sogleich sehen, daß einem gegebenen Werte stets eine reelle Wurzel entspricht. Ein kontinuierliches Spektrum kann sich also nicht so verändern, daß die Intensität innerhalb fester Grenzen konstant bliebe. Der Satz ist wichtig, weil er einen Beweis liefert, daß konstanter Intensität (zwischen festen Grenzen) auch konstantes Spektrum entspricht, was von vorneher nicht behauptet werden dürfte.

Andors stellte sich freilich die Sache, wenn die Lemperaturunderungen so durchgreifender Natur waren, daß infolge derselben auch die brechburere objektivo Grenze des Spektrums in das sichtbare Spektrum hereinfielen. Dann waren zugleich O und λ_1 veranderlich, und es existierte dann immer ein Weitekomplea von O und λ_1 der die Gleichung (380) für I= konst eifullt. Dann kann alleidunge das Spektrum veranderlich sein, wahrend die Intensität lonstant bleibt. Die Bezielung, wolche zwischen λ_1 und O stattfinden muß lautet in ihrem ersten Gliede ausgedrückt

$$\Theta = \frac{\pi I_0 D}{2l^3} \left\{ l_1(\lambda - \overline{l_1}) - \overline{l_1 \lambda_1} + \right\}$$

Ein solcher Fall wird jedoch wenn überhaupt — nur schr selten vorkommen Man konnte nun noch untersuchen, welchen Einfluss vergroßerte Stoffmenge auf die Intensität hat usw Da jedoch diese Resultate implizite in unseien früheren Ableitungen schon enthalten sind, umgekehrt aber nicht zur Bestimmung des Spektrums ausreichen, so wollen wir uns nicht weiter hiermit beschäftigen

35 Bestimmung des Zustandes aus dem Spekti um

Bisher entwickelten wir stets das Spektrum als Funktion des Zustundes und der stofflichen Natur des emittierenden Korpers, und eist bei der Behandlung der quantitativen Analyse trat uns das Problem entgegen, aus dem gegebenen Spektrum eine Zustandsvariabele zu entwickeln. Wir kehren nun den ganzen Vorgung um und stellen die Aufgabe aus dem bekannten Spektrum Zust ind und Natur des strahlenden Korpers zu bestimmen.

Durch Beobachtungen erhalt man unmittelbar nur die Intensitaten homogener Strahlen von bekannter Wellenlange, wir schreiben daher die Spektralgleichung in der Form

$$L = L_0 \frac{\lambda}{\lambda_0^2} \left(\frac{\lambda}{\lambda} + \frac{\mu^2}{\mu^2} \right)$$

in welcher wir sie jetzt stets benutzen werden. Die Totalintensität bezogen auf die Einheit der Stoffmenge ist

$$\mathcal{A} = \frac{\pi}{4\mu} \frac{(\lambda + \mu)^{-}}{\lambda}$$

Die Peremetergleichungen, die wer benutzen werden leuten werter

I
$$O^4 = D \frac{1}{\mu^3} r$$

III $t = \mu O$
IV $pv = \frac{MR}{\mu}$

wober wir voraussetzen, daß D sich auf die Einheit der Entfernung beziehe. Die (III) Gleichung ist identisch mit unserer III Parametergleichung, wenn darin die spezifische Warme konstant genommen wird, indem f einfisch eine Wurzel der Gleichung vierten Grades darstellt. Diese Konstanz der spezifischer Warme wollen wir jetzt annehmen, oder vielmehr nur voraussetzen, daß die Femperaturintervalle, auf welche sich diese Große bezieht, kleiner seien, als daß sich innerhalb derselben merkliche Anderungen einstellten. Man kann aber, und dieses nun mit voller Strenge, auch annehmen diese f eine Temperaturfunktion

$$\mathfrak{f} = \mathfrak{f}_0 + \mathfrak{f}_1 \Theta + \mathfrak{f}_2 \Theta^2 \dots$$

sei, in welcher die Koeffizienten \mathfrak{k}_1 , \mathfrak{k}_2 ... von der Ordnung der Variationen der spezifischen Wärmen mit der Temperatur sind.

Nun wollen wir der Reihe nach die einfachen Fälle betrachten, daß der ausstrahlende Körper fest oder gasförmig sei, sowie daß er die Superposition eines festen und gasförmigen Körpers bilde.

A. Feste Körper.

Bei der Stoffmenge q stellt sich das Spektrum unter der Form dar:

$$L = L_0 \frac{\lambda^2}{\lambda_0^2} \left(\frac{\lambda_0^2 + \mu^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2 \frac{1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda^2 + m^2}{\lambda^2 + \mu^2} \right)^2 \right]^q (\lambda_0^2 + m^2)^2 (\lambda^2 + \mu^2)^2}{1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda_0^2 + m^2}{\lambda_0^2 + \mu^2} \right)^2 \right]^q (\lambda_0^2 + \mu^2)^2 (\lambda^2 + m^2)^2}$$
(381)

Es enthält die Unbekannten: μ , m, q, und mithin genügen drei Beobachtungen zur vollständigen Bestimmung. Wir nehmen Einfachheit halber an, es existierten Tabellen, welche die Spektralelemente des absolut schwarzen Körpers als Funktion der Temperatur geben, ebenso Tabellen, welche für jeden Körper die charakteristischen Spektralkonstanten geben.

Ist vorerst μ , m und q berechnet, so giebt m unmittelbar die Temperatur Θ . Weiter ist \mathcal{A} für die Entfernung r direkt ausrechenbar, indem man hat

$$\mathcal{A} = \frac{\pi}{4\mu} \frac{(\lambda_0^2 + \mu^2)^2}{\lambda_0^2} L_0 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (382)$$

Setzt man dieses in das Drapersche Gesetz ein, so erhält man die Entfernung des Körpers, oder die auf die Einheit der Entfernung reduzierte Intensität. Ebenso erhält man mit μ und Θ die Konstante

$$\mathfrak{f} = u\Theta \quad \cdot \quad (383)$$

die man entweder direkt benutzen kann, oder mit deren Hilfe sich μ auf eine gegebene Temperatur reduzieren läßt. Kennt man nun μ und \mathcal{A} für eine feste Temperatur, so ergeben die Tafeln die anderen Konstanten des Körpers, also auch R und die Dichtigkeit s. Ist pv die von der Stoffmenge q geleistete Arbeit, so hat man noch

$$pv = R \frac{q}{\mu} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (384)$$

womit auch die geleistete Arbeit bekannt ist. Kann man die Dichtigkeit s auf die Temperatur des emittierenden Körpers beziehen, so ist

womit auch p und v getrennt bestimmt sind. Bei dieser Reduktion wird die Bemerkung von Nutzen sein, daß für Flüssigkeiten, und vielleicht auch für feste Körper das spezifische Brechungsvermögen

$$\frac{n-1}{s} = \text{konst.} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (386)$$

oder andere ähnliche Ausdrücke nahezu von der Temperatur unabhängig sind. Das n kann aber für die betreffende Temperatur Θ wirklich berechnet werden.

Will man genauer

annehmen, so erfordert das nur einen Mehraufwand von Rechnung, indem man die

Femperatur O solange abzuundern hat bis man auf Konstanten \mathfrak{t}_0 , \mathfrak{t}_1 R, stofst die einesteils einem Korper genugen, andernteils über die Beobuchtungen dustellen Dumit ist dus Problem in voller Scharfe gelost, indem win nun die Natur, Temperatur Druck, Volumen und Entfernung des gluhenden Korpers kennen

Alleidings ist hierbei ginz illgemein voi ausgesetzt, daß min die physikilischen Konstanten ganz beliebigei Korpei kennt, oder doch dieselben fui Korper beiechnen kann, welche auf ganz beliebige Weise zus mehreien Stoffen zusummengesetzt sind

Ist diese Voraussetzung nicht eifullt, so kann die vom emittielenden Korper geleistete Arbeit nicht bestimmt weiden ebensowenig naturlich Diuck und Volumen gesondert. Es bleibt dann nichts anderes übrig als die Beobachtungen in verschiedenen Zeiten anzustellen, wobei sich vielleicht Anderungen ergeben, oder aber zu empirischen Formeln zu gleifen, wie deren eine die Konstanz des spezifischen Brechungsvermogens ist, mit Hilfe derei p und v bestimmt werden kann

Übrigens braucht man wohl laum hervorzuheben, duß feste Koiper überhaupt so wenig auf Druckanderungen leagielen duß die Bestimmung von q bei nur einigermußen großem μ naturgemuß illusolisch wird. Mun durf bei festen Koipern stets volaussetzen duß sie in der Einheit dei Stoffmenge leuchten. Dunn genugen aber zwei vollstundige Bestimmungen zur Fimittelung von L_0 und μ , womit zunüchst \mathcal{A} für die Entfernung i gegeben ist. Wur nun die Natur des Koipers also auch die Konstunten f_0, f_1 bekannt, so konnte min die Lemperatur mit Hilfe von (387) berechnen in die Drapersche Formel einsetzen um dur aus die Entfernung i zu bestimmen. Ist aber die Natur des Koipers unbekannt so muß man die Entfernung kennen, um aus (1) O bestimmen zu konnen. Aus (382) ergiebt sich dann f und mit Hilfe von Tabellen R womit

 $pv = \frac{I_i}{u}$

wird, da jetzt die Stoffmenge gleich 1 zu setzen ist. Kunn man nun entweder μ , oder den Brechungsexponenten des Korpers in Leziehung zu seiner Diehte bringen, so lafst sich p und v uuch getrennt darstellen

Den komplizierteren Fall duß der teste Korper zus mehreren Stoffen bestehe, brucht min nicht unzunehmen, die bei einem undurchsichtigen festen Korper sich ein Mittelweit des μ ergeben wurd

B Gaslormise Korper

Die Untersuchung gistermiger Korper ist die leichteste und genäueste, die sich die Nitur der vorhindenen Stoffe schon im Speltrum unmittelbar ausspricht. Min wird also vor illem die Stoffe feststellen, die sich im emittierenden Korper vorfinden Dadurch ist unmittelbar für ille Stoffe t_0 I_{ℓ} gegeben t_1 t_2 sind für Giscullgemein Null

1) Einfacht Gast Nimmt min nun wieder die Gleichung

$$L = L_0 \frac{\lambda}{\lambda_0} \left(\frac{\lambda_0^2 + \mu}{\lambda_0^2 + \mu} \right)^{-1} \frac{1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda + \mu} \right) \right]^q}{1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda_0}{\lambda_0} + \frac{m}{\mu} \right) \right]^r \left(\frac{\lambda_0}{\lambda_0} + \frac{m}{\mu} \right)^2 \frac{(\lambda + \mu)}{(\lambda + m)}}$$
(388)

so bestimmen diei Beobachtungen der Intensität die Große μ , m, q Da nun i schon bekannt ist, so ist die Temperatui sowohl durch μ als m gegeben Setzt man disher

 $\mu=\frac{f}{\Theta}$ und ähnlich für einen absolut schwarzen Körper $m=\frac{f_0}{\Theta}$, wo f_0 keine Konstante, sondern eine (wenn auch nur tabellarisch) bekannte Funktion der Temperatur darstellt, so braucht man zur Zustandsbestimmung nur zwei vollkommene Beobachtungen. Es ist gleichgiltig, ob diese Beobachtungen an Linien oder am kontinuierlichen Spektrum angestellt sind, nur müssen sie auf Totalintensität reduziert werden, was mit Hilfe des konstanten Verhältnisses der beiden spezifischen Wärmen geschieht.

Hat man eine Linie beobachtet, so muß sie mit $\frac{2}{5-3k}$, wenn einen Strahl des kontinuierlichen Spektrums, so muß er mit $\frac{2}{3k-3}$ multipliziert werden, um auf ein kontinuierliches Spektrum reduziert zu werden, welches der Superposition des Linienund Hintergrundsspektrums äquivalent ist. Ist L ein solch reduzierter Strahl von der Wellenlänge λ , so wird die Totalintensität des ganzen Spektrums in Bezug auf die Entfernung r

 $\Delta = \frac{\pi}{4u} L \frac{(\lambda^2 + \mu^2)^2}{\lambda^2} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (389)$

Das Drapersche Gesetz giebt sodann die Entfernung der strahlenden Masse vom Beobachter.

Da R, q und μ bekannt sind, so kennt man auch das Produkt pv. Die Dichtigkeit s des Gases ist bekannt, und läßt sich auf die Temperatur Θ reduzieren, oder kann direkt aus der Gleichung

$$\frac{n-1}{s} = \text{konst.} \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (390)$$

des spezifischen Brechungsvermögens berechnet werden. Damit ist aber p und v getrennt dargestellt, also alle Zustandsvariabelen entwickelt.

b) Gasgemenge. Sind die n Gase der Mischung ihrer Natur nach durch die Wellenlängen ihrer Strahlen bekannt, so ist dadurch auch $\mathfrak{f}_0^{(1)}$, $\mathfrak{f}_0^{(2)}$..., $\mathfrak{f}_0^{(n)}$..., $R^{(1)}$, $R^{(2)}$... $R^{(n)}$ gegeben. Führt man also in der allgemeinen Gleichung, in welcher wir Kürze halber die Absorptionskoeffizienten nicht explizite aufschreiben

$$L = \frac{4}{\pi D} m^4 \Theta^4 \frac{1 - \prod_{1}^{n} (1 - \alpha_r)^{q_r}}{1 - \prod_{1}^{n} (1 - \alpha_r)} \cdot \prod_{1}^{n} (1 - \alpha_r) \sum_{1} \frac{\mu_r^4 \lambda^2}{m^4 (\lambda^2 + \mu_r^2)^2 - \mu_r^4 (\lambda^2 + m^2)^2}$$
(391)

 $m = \frac{k_0}{\Theta}$, $\mu_r = \frac{k_r}{\Theta}$ ein, wo die Θ alle gleich sind, so hat man eine Gleichung von n+1 Unbekannten, die durch n+1 vollständige Beobachtungen gelöst werden kann. Ist nun Θ bekannt, und die Totalenergie jedes einzelnen Spektrums berechnet, so erhält man aus irgend einem derselben und der Draperschen Gleichung die Entfernung. Das Produkt pv ist für jedes einzelne Gas gegeben, und kann ganz so wie in dem vorigen einfacheren Falle in seine Faktoren zerlegt werden.

C. Superposition eines festen und gasförmigen Körpers.

Diese Superposition findet spektralanalytisch nur statt, wenn das Gas zwischen dem Beobachter und dem festen Körper steht. Das Spektrum besteht dann aus einem kontinuierlichen, von dunklen oder hellen Linien durchzogenen Hintergrunde, je nachdem die Temperatur des Gases eine niedrigere oder höhere als die des festen Körpers ist.

1) Einfaches Gas Da der feste Korpei wie schon fiuhei erwihnt, als von einheitlichei Stoffmenge betrichtet werden durf, so lautet die Speltralgleichung

$$L = I_{0} \frac{1}{\lambda_{0}} \left(\frac{\lambda_{0} + \mu_{1}}{\lambda_{1} + \mu_{1}^{2}} \right) \left\{ 1 - \frac{u_{1}^{4}}{u^{4}} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda_{1} + \mu_{1}} \right) \right\}^{T} + L_{10} \frac{\lambda}{\lambda_{0}} \left(\frac{\lambda_{0} + \mu_{1}}{\lambda_{1} + \mu_{1}} \right) \frac{1 - \left| 1 - \frac{\mu_{1}^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda_{1} + m}{\lambda_{1} + \mu_{1}} \right)^{2} \right|^{q}}{\frac{\mu_{1}^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda_{1} + m}{\lambda_{1} + \mu_{1}} \right)} \right]^{q}$$

$$(392)$$

wo such u_1 and $L_{0,1}$ and das Gas beziehen m ist das Spektralelement μ eines absolut schwarzen Korpers von derselben Temperatur, wie das Gas Setzt man $\mu_1 = \frac{t_1}{O_1}$

 $m=\frac{f_0}{O_1}$, do jo f_1 als von der Natur des Gases abhangig sogleich von vorneher bel unt ist, so hat das Spektrum die Unbel annten μ O_1 , q, L_0 L_{10} Durch funf vollst indige Beobachtungen sind alle diese Großen gegeben. Wir berichnen nun zuerst die Iotalenergie des Lontinuierlichen und des Gasspektrums. Aus letzterem findet sicht, da O_1 bekannt ist, die Entfernung. Setzt min diese, wenn anders beide Korper im nahezu gleicher Entfernung sich befinden, in die für das kontinuierliche Spel trum geltende. Di üper siche Gleichung ein, so erhalt man auch O, die Lemperatur des festen korpers, und mit O und μ auch f, dessen stoffliche Beschaffenheit, aus welcher wieder R folgt, R_1 ist auch für das Gas bestimmt, mithin kennt man die Produkte pv und p_1v_1 , deren haktoren man nach dem früher Gesigten sondern kann. Vergl. hierzu Lufel VII die Darstellung des Siriusspektrums

b) Ist das Gas eine Mischung mehrer, so lautet die Spektialsleichung

$$I = L_{0} \frac{1}{\lambda_{0}} \left(\frac{\lambda_{0} + \mu}{\lambda + \mu} \right) \prod_{1}^{n} \left[1 - \frac{\mu_{1}^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda + \mu_{1}} \right)^{-} \right]^{q_{1}} + \frac{4}{\pi D} m^{4} O^{4} \prod_{1}^{n} \left(1 - \alpha_{1} \right)^{q_{1}} \prod_{1}^{n} \left(1 - \alpha_{1} \right) \prod_{1}^{n} \overline{m^{4}} \left(\lambda^{2} + \overline{\mu_{1}} \right) \frac{\mu_{1}^{4} \lambda}{-\mu_{1}^{4} (\lambda^{2} + m)}$$

$$(393)$$

welche nach Einfuhrung der Jemperaturen, da die Konstanten $\mathfrak{k}_0^{(1)}$, $\mathfrak{k}^{(1)}$ $\mathfrak{k}^{(n)}$ alle bekannt sind, n+4 Unbekannte enthalt (r^2 steckt schon in D) die Temperatur der n Gase ist wieder konstant genommen. Ganz auf die frühere Weise kann man die n Gasspektra und das kontinuierliche Spektrum einzeln berechnen. Von letzterem braucht man auch wie im früheren Falle, die Natur des glühenden Stoffes nicht zu lennen, die die Entfernung durch die Gasspektra berechnet weiden kann

Dieses sind die illgemeinen Fille, die vorkommen konnen Manchmal wird min mit weniger Unbel unten zu thun haben, wenn es gelingt, die Lemperatur aus der Breite der Linien oder aus speziellen Eigentumlichkeiten der Absorption zu bestimmen

Eine wirkliche Auflosung dieser Gleichungen glaubten wir umgehen zu konnen indem momentan das wichtigere Moment wohl der Gedankengung der Losung bildet Allgemein kunn sie abei auch nur in dem alleieinfachsten Fulle aufgeschrieben werden

Übligens sind die Probleme der Astrophysik, wo diese Gleichungen hauptsichlich ingewendet werden sollen, nicht mit den gegebenen identisch, denn dort kommen nicht konstante Temperaturen, Drucke und Dichtigkeiten vor, sondern Zustandsvurübeln, welche selbst wieder Funktionen der Koordinaten des Raumes sind

Soll man die gegebenen Gleichungen lösen, so wird man meist zu graphischen Methoden greifen, aus der Spektralkurve das μ und L_0 bestimmen, welches das "mittlere" der Superposition genannt werden könnte, und aus den Abweichungen der Kurve von einem kontinuierlichen Spektrum die übrigen Spektralelemente schätzen, dann aber lineare Fehlergleichungen aufstellen.

Schlussbemerkungen.

Es wird vielleicht eigentümlich erscheinen, daß die Elektrizität weder in ihren Anwendungen auf Geisslersche Röhren noch als Grundlage der elektromagnetischen Lichttheorie Besprechung gefunden hat. Die Herstellung des strahlenden Zustandes durch Elektrizität ist unstreitig die bequemste, und für gnostische Zwecke auch immer hinreichende Methode. Wie aber der Zustand des Gases in einer solchen Röhre während des Glühens beschaffen ist, darüber giebt keine Theorie Aufschluß. Für Zustandsstudien sind also heute wenigstens die Geisslerschen Röhren völlig wertlos,

Der Gedanke, unsere Theorie an die elektromagnetische Lichttheorie anzuknüpfenliegt um so näher, als ja die Spektralgleichung identisch mit der Refraktionsformel ist, welche wieder eng mit der Dielektrizitätskonstante verbunden ist. Für ein eigentliches Studium auf diesem Gebiete aber bot sich bislang keine Gelegenheit, erstlich weil für die Spektraltheorie selbst noch vieles zu thun übrig bleibt, zweitens, weil wir durch die verallgemeinerte Abteilung der Spektralgleichung von Hypothesen über die Natur der Materie und des Äthers, ja selbst der erzeugenden Ursache des Spektrums befreit sind. In Hauptsachen kann also weder ein Eingehen auf die Schwingungs- noch auf die elektromagnetische Theorie des Lichtes Bedeutendes leisten.

Und somit haben wir alle Untersuchungen abgeschlossen, welche sich auf das wahre oder objektive Spektrum beziehen. Wir müssen nun noch die Veränderungen besprechen, welche dasselbe erleidet, wenn es der Beobachtung zugänglich wird, das subjektive Spektrum, welches allein uns zu beobachten vergönnt ist.

Theorie der astrophysikalischen Instrumente.

1 Das subjektive Spektium

Das subjektive Spektrum (im allgemeinsten Sinne) ist die perzipierte Bild des objektiven Spektrums

Der Unterschied beider Spektra ist großer und notwendiger ils uigend ein anderer Unterschied zwischen Gegenstand und Bild der Sinneswelt. Denn wihrend Form und Entfernung eines Objektes sich auf der Reting oder der photographischen Platte so wiederspiegeln, daß der Tastsinn fist in jedem einzelnen Fille empirisch das Verhaltnis zwischen Gegenstand und Vorstellung bestimmen lann, befinden wir uns dem objektiven Spektrum gegenüber im einer mußlicheren Lage als der Astronom den entferntesten Lichtpunkten gegenüber, deren Entfernung er als unendlich angeben muß, ohne jedoch auf die Hoffnung Verzicht leisten zu mussen, sie noch einstens genau kennen zu leinen

Denn was ist subjektives Spektrum underes, als ein Leil des objektiven, der nach der Reflexion in dem perzipierenden Agens von diesem absorbiert wird? Dit wir nun die Reflexion nie Null, die Absorption nie für alle Wellenlangen gleich Eins machen können so werden wir durch Erfahrung überhaupt nie und nimmer eine Vorstellung vom subjektiven Spektrum erhalten. Die einzige Methode das objektive Spektrum ins dem subjektiven heizustellen, ist also jene, verschiedene objektive Spektra zu nehmen, ihre Elemente (μ, \mathcal{A}) beliebig inzunehmen ein Gesetz der übjektiven Wirkung nach den wahrscheinlichsten Grunden zu wahlen, das Gesetz und dessen konstanten, sowie alle Spektralelemente (μ, \mathcal{A}) so lange abzu indern, bis alle subjektiven Spektra für dasselbe Reagens durch Rechnung vollständig dargestellt werden. Dann ist die Empfindlichkeit für das betreffende Reagens gefunden, und zugleich auch das Gesetz der subjektiven Spektra bekannt.

Was wir über die Gesetze der subjektiven Spektra wissen, ist zichlich wir instructionen und für die theoretische Behandlung der Frage sogar ungenugend. Die hieruber Bekannte laßt sich in folgende Satze zusammenfassen

Jedes subjektive Spektrum besitzt ein von dei Natur des perzipierenden Abens und der Tage der Maximalintensität des beobichteten objektiven Spektrums abhangiges

Intensitätsmaximum. (Für das sichtbare Spektrum liegt dasselbe etwa bei $\lambda=0.560$). Die Intensität des Spektrums wird unter allen Umständen an den konstanten Grenzen des subjektiven Spektrums gleich Null. Diese beiden Sätze sind strenge giltig. Höchstwahrscheinlich ist dann weiter, daß auch der erste Differentialquotient der subjektiven Intensität an den subjektiven Spektralgrenzen Null wird. Welche Form der Funktion sich daraus für die subjektive Intensität ergiebt, werden wir bei der Besprechung der Einrichtung des menschlichen Auges näher sehen. Jedenfalls ersehen wir, daß das subjektive Äquivalent der objektiven Intensität — denn darauf reduziert sich ja gerade die Frage des subjektiven Spektrums — nicht identisch sein kann mit der Kirchhoffschen Absorptionsfunktion (d. h. des nach Abzug der Reflexion gebliebenen Teiles der absorbierten Intensität). Denn diese nimmt von $\lambda=\infty$, mit dem Werte $\frac{\mu^4}{m^4}$ beginnend, bis $\lambda=0$ zu, wo sie 1 wird, und könnte daher für die subjektiven Grenzen des Spektrums nimmer konstante Werte hervorbringen.

Wir haben daher bei Beobachtungen des Spektrums zwei Ursachen einer Subjektivität zu unterscheiden; die erstere liegt in den Absorptionen und Reflexionen der Instrumente, und diese kann stets ganz strenge bestimmt und in Rechnung gezogen werden, die zweite liegt in dem letzten perzipierenden Medium, dem Auge, der photographischen Platte oder der Thermosäule, und ist jedenfalls nicht bloß in einfachen Absorptionen und Reflexionen begründet. Und in der That: insofern im Auge und der chemischen Platte nachweislich während der Einwirkung der Strahlung chemische Veränderungen vor sich gehen, hören sie auf dem Kirchhoffschen Gesetze unterworfen zu sein, wie das seiner Zeit besonders hervorgehoben wurde.

Mehr daher, als in irgend einem Teile der Beobachtungskunst erfordert die Spektralanalyse eine Theorie der Instrumente, da es sich hier nicht um kleine Fehler handelt, die beliebig klein gemacht werden können, sondern um endliche Einflüsse von ganz beträchtlicher Größe, die um so gefährlicher sind, als sie selbst eine Funktion der unabhängigen Variabelen darstellen.

Dieses gilt natürlich nur in Bezug auf die Intensität, und auch da nur, wo absolute und nicht vergleichende Messungen vorkommen. In Bezug auf die Wellenlänge ist eine Fehlertheorie schon längst ausgearbeitet, bezüglich der Intensität jedoch noch gar nichts geschehen. Es hat dies seinen Grund darin, daß fast alle Apparate der Intensitätsmessungen auf die Vergleichung der Intensität gleicher Spektralstellen basiert sind, und dann ist der Vorgang auch gerechtfertigt, insofern das Verhältnis gleichwelliger Spektralstellen verschiedener Lichtquellen dasselbe ist, ob man nun ein subjektives, oder ein objektives Spektrum betrachte.

Ist es daher überhaupt gelungen, auch nur ein objektives Spektrum darzustellen, so sind damit alle bekannt.

Wie bisher, trennen wir auch in der Theorie der Instrumente das explizite Spektrum von dem ungesonderten Strahlenkomplexe, werden aber die zur Beobachtung des letzteren nötigen Instrumente stets den eigentlich spektralanalytischen Hilfsmitteln zur Seite stellen, da auf diese Weise ihr Zusammenhang viel lebhafter hervortritt. So werden mit dem Spektroskope die Instrumente zur Farbenbestimmung, mit dem Spektralphotometer die Photometer zu verbinden sein. Der Übergang von einer Gruppe zur anderen ist ein geringer: dort betrachten wir einzelne Wellenlängen, hier ein Integralspektrum zwischen stets gegebenen Grenzen.

Bevor wir jedoch die Instrumente im Speziellen besprechen wollen wir die Theorie der allen Instrumenten gemeinsamen Fehler entwicheln, und deren allgemeinen Einfluß auf das subjektive Spektrum naher ims Auge füssen

Dem Gesagten nich durfte schon jetzt klu sein duß die subjektive Spektium eine viel rascher steigende und fillende Kurve durstellt, ils die objektive Bedenkt man nun daß das letztere Spel trum, zumil innerhalb enger Grenzen der Wellenlungen wie sie bei allen Beobiehtungen vorkommen, sehr flach ist so folgt dur ust daß schon geringe Fehler in der Bestimmung der Intensität eine stürke Verschiebung der Große μ zur Folge haben mussen. Min wird also μ stets direkt aus dem subjektiven Spektium berechnen. Gerade umgekehrt verhalt sich die Siche mit der Intensität L_0 für λ_0 aus welcher die Fotzlintensität berechnet werden soll. Dit die objektive Spektiulkurve flach ist, so kann L_0 mit großer Genauskeit derselben entnommen werden

Wit nehmen nun an, es sei $q(\lambda)$ die Gesamtschwichung der Intensität durch zille zur Anwendung gekommenen Apparate mit anderen Worten die Produkt üller vorkommenden Transmissionskoeffizienten in die Empfindlichkeit des letzten Mediums Dann ist I die subjektive Intensität

$$I = \frac{4}{\pi} \, \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda + \mu)^2} \, \varphi(\lambda) \tag{1}$$

Wir stellen uns nun die Aufgabe, zus dieser Gleichung μ zu bestimmen womit min dinn $\mathcal A$ ohne weiteres findet, und nehmen an, es ser u_0 die Wellenlunge des Intensitütsmussimums für das subjektive Spektrum

a) Ist u_0 durch Rechnung oder gruphische Interpolition unmittelbur gegeben, so findet man durius leicht u. Es muls numlich $\frac{\partial I}{\partial \lambda}$ für $\lambda = \mu_0$ ein Muximum werden, dies giebt

 $0 = q(\mu_0) \frac{2\mu_0(u - \mu_0)}{(\mu + \mu_0)^3} + q'(\mu_0) \frac{\mu_0}{(\mu + \mu_0)}$ (2)

wor ins sogleich folgt

$$\mu = \mu_0 \frac{1 - \mu_0 \frac{g(\mu_0)}{2g(\mu_0)}}{1 + \mu_0 \frac{g'(\mu_0)}{2g(\mu_0)}}$$
(5)

Whe man sucht be sucht man in diesem eintachen Falle nur die Funktion $\varphi(\lambda)$ und $\varphi'(\lambda)$ tur den Punkt $\lambda = u_0$ zu bilden. Es ist zu dem Zwecke gar nicht notig, die Funktion $\varphi(\lambda)$ erst analytisch auszudrucken, da ihre Kenntnis als Fabulartunktion vollig himreicht

b) Besteht in dem subjeltiven Spektrum für zwei Strahlen λ_1 und λ Gleichheit der Intensitit, so hat min zugleich die beiden Gleichungen

$$\frac{\lambda_1}{\lambda_1 + \mu} \sqrt{g(\lambda_1)} = \frac{\lambda_2}{\lambda + \mu^2} \sqrt{g(\lambda_2)}$$
 (1)

rus welcher sogleich folgt

$$\mu = \lambda_1 \lambda \frac{\lambda_1 \sqrt{\varphi(\lambda_1) - \lambda_2} \sqrt{\varphi(\lambda_1)}}{\lambda_1 \sqrt{\varphi(\lambda_1) - \lambda_1} \sqrt{\varphi(\lambda_2)}}$$
 (5)

When man such element besteht für objektive Spektra, wo $\varphi(l) = \text{konst} - 1$ ist die Gleichung $\mu = \lambda_1 \lambda_2$

c) Die einfache Umkehrung der Gleichung da ja $\varphi(\lambda)$ μ gar nicht enthalten kann, giebt endlich noch eine dritte Bestimmung

die nun zwei wirkliche Messungen der Intensitäten erfordert. Diese Methode ist die wenigst einfache. Wie man aber sieht, braucht es auch hier nicht der analytischen Form der Funktion $\varphi(\lambda)$.

2. Theorie des letzten Mediums.

Unter letztem Medium verstehen wir, wie schon kurz angedeutet wurde, dasjenige spektralanalytische Agens, welches die Spektralerscheinungen unmittelbar dem Bewußtsein übermittelt; bei Augenbeobachtungen also die Retina, bei photographischen Aufnahmen die empfindliche Platte, bei thermoelektrischen Untersuchungen die wirksame Oberfläche des Thermoelementes. Da bei allen diesen Vermittelungsvorgängen nicht bloß Absorptionen in dem bislang gebrauchten Sinne vorkommen, sondern Absorptionen, welche zugleich das Agens chemisch verändern, so gilt das einfache Kirchhoffsche Gesetz nicht mehr; es genügt nicht die Absorption und daher auch die Intensität der Strahlungswirkung proportional zu setzen dem Verhältnisse der Emissionen des betreffenden Agens und eines mit demselben gleichtemperierten absolut schwarzen Körpers.

a) Wie wir es schon eingangs thaten, setzen wir das subjektive Spektrum I dem objektiven L proportional und nennen den reziproken Wert des Proportionalitätsfaktors die Empfidlichkeit des betreffenden Agens. Man braucht sich also jetzt wegen der Gleichung

nur mit der Größe s zu befassen. Wir wissen von dieser Größe, wie es schon erwähnt war, daß sie eine kontinuierliche Funktion der Wellenlänge ist, welche ein Maximum besitzt. Denn wäre dem nicht so, so müßte zwischen der Temperatur des emittierenden Körpers und der Empfindlichkeit des perzipierenden Körpers eine ganz bestimmte, für jede Temperatur wechselnde Beziehung stattfinden, was anzunehmen wohl als ungereimt erachtet werden mußs. Dagegen ist es nur eine Beschränkung, wenn wir annehmen, daß die Funktion ein und nur ein Maximum besitze. Es giebt in der That Reagentia, z. B. die in Korallin gebadeten photographischen Platten, die deren zwei oder mehrere besitzen. Doch kommt dieser Fall im allgemeinen weder bei dem menschlichen Auge, noch der Thermosäule vor. Für die Grenzen des sichtbaren Spektrums verschwindet s zugleich mit seinem ersten Differentialquotienten s Denn die subjektiven Spektra sind an den Grenzen nicht etwa bloß abgeschnitten, sondern die Intensitäten nähern sich in der That so dem Nullwerte, daß Anfang und Ende der Kurve der Abszissenaxe parallell verläuft. Es folgt das aus allen bislang angestellten Beobachtungen, mögen sie mit dem

Im allgemeinen muß dann noch angenommen werden, daß s zum geringen Teile auch von der Intensität selbst abhängt, was allerdings erst bei sehr weiten Grenzen derselben bemerkbar sein wird. Diese Abhängigkeit werden wir nur auf experimentellem Wege in Betracht ziehen können.

Auge, der chemisch empfindlichen Schichte, oder der Thermosäule durchgeführt sein.

Wir schreiben nun s in der Form

wober $q(\lambda)$ und $\psi(\lambda)$ noch unbestimmte Funktionen der Wellenlungen sind. Es ist leine Beschrankung, wenn wir sie als algebraische Funktionen, d.h. als Anfungsgheder einer unendlichen Reihe betrachten, denn s soll auch wenn es periodischen Churulters ware, nicht über eine Periode hinaus (vom Nullwerte durch das Miximum zum zweiten Nullwerte) benutzt werden. Denn es ist weder I noch I periodisch daher innerhalb der Grenzen des subjektiven Spektrums auch s nicht

Sind λ_1 and λ die subjektiven Grenzen des Speltrums so hat man nach den Bedingungen $S = 0 \quad \frac{ds}{d\lambda} = 0 \text{ fur } \lambda = \lambda_1 \text{ und } \lambda = \lambda$

die folgende Entwickelung

$$q(\lambda) = (\lambda - \lambda_1)^{p_1} (\lambda - \lambda_1)^p \ l^{\tau} \tag{(9)}$$

wo U eine Funktion der Wellenlange bedeutet die weder für λ_1 noch λ_2 gleich Null wird Differenziert man weiter s und beachtet, daß nach dem Gesagten der Differential-quotient sowohl für $\lambda = \lambda_1$, $\lambda = \lambda_2$ als such für $\lambda = \lambda_0$ Null wird, so erhalt in in

$$\psi(\lambda)\varphi(\lambda) - \psi(\lambda)\varphi(\lambda) = (\lambda - \lambda_1)^{\gamma_1}(\lambda - \lambda_2)^{\gamma_2}(\lambda - \lambda_0)^{\gamma_2}V$$
(10)

wo V thinksh wie U eine solche Funktion der Wellenlunge ist, welche für kein zwischen λ_1 und λ gelegenes λ Null werden kann

Es sind nun die beiden Falle moglich, dass $p_1 = p = q_1 = q = r - 1$ oder dass diese Gleichheit der Ordnung des Nullwerdens nicht besteht. Wir wollen nur den ersten Fall betrachten, da es sich zeigen wird, dass gerade dieser mit der Erfahrung übereinstimmt. Die Gleichungen zur Bestimmung von φ und ψ lauten also

$$g(\lambda) = (\lambda - \lambda_1)(\lambda - \lambda)U \tag{11}$$

$$\psi(\lambda)\varphi(\lambda) - \varphi(\lambda)\psi(\lambda) = (\lambda - \lambda_0)(\lambda - \lambda_1)(\lambda - \lambda_1)V$$
(12)

Aus der ersteren Gleichung folgt noch

$$\varphi(t) = U(\lambda - t_1)(t - t_1) + U[(\lambda - \lambda_1) + (\lambda - t_1)]$$
(13)

Substituicit in in dies in die zweite, so kommt

$$\psi(\lambda) - \psi(\lambda) \left\{ \frac{U}{U} + \left[\frac{1}{\lambda - \lambda_1} + \frac{\lambda}{\lambda - \lambda} \right] \right\} + (\lambda - \lambda_0) \frac{V}{U} = 0$$
 (11)

Sctzt min der leichteren Behandlung wegen

$$\psi = u \ v$$

wo u und v neue Funktionen der Wellenlunge bedeuten, so ein ihr in in leicht die beiden eint icheren Differentralgleichungen

$$u = u \left\lfloor \frac{U}{U} + \frac{1}{\lambda - \lambda_1} + \frac{1}{\lambda - \lambda} \right\rfloor = 0 \quad v + (\lambda - \lambda_0) \frac{V}{uU} = 0$$

ius welchen

$$u = c(\lambda - \lambda_1)(\lambda - \lambda) e^{\int_{-U}^{U} dt}, \quad v = C - \frac{1}{\epsilon} \int_{-(\lambda - \lambda_1)(\lambda - \lambda)}^{(\lambda - \lambda_0)} \frac{V}{U} e^{\int_{-U}^{U} dt} dt$$

iolst Dis illgemeine Integril von s wird somit

$$\frac{1}{8} = C \int_{\overline{(\lambda - \lambda_1)}}^{\lambda - \lambda_0} \frac{V}{(\lambda - \lambda_1)} \frac{d\lambda}{U} d\lambda$$

$$= C - \frac{V}{U^2} \left\{ \frac{\lambda_0 - \lambda_1}{7 - \lambda_1} \operatorname{lgnat} (\lambda - \lambda_1) + \frac{\lambda - \lambda_0}{\lambda - \lambda_1} \operatorname{lgnat} (\lambda - \lambda_1) \right\}$$

$$- \int_{\overline{(\lambda - \lambda_1)}}^{\lambda - \lambda_1} \operatorname{lgnat} (\lambda - \lambda_1) + \frac{\lambda - \lambda_0}{\lambda - \lambda_1} \operatorname{lgnat} (\lambda - \lambda_1) \right\} \frac{d}{d\lambda} \left[\frac{V}{U} \right] d\lambda \tag{1}$$

odci in leicht eikennlicher Bezeichnung

$$\frac{1}{s} = Xf(\lambda) + Y \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (16)$$

wo X, Y Funktionen der Wellenlängen sind, $f(\lambda)$ aber das ausgerechnete Integral bedeutet. X und Y läßt sich theoretisch nicht bestimmen, da s für $\lambda = \lambda_1$ und $\lambda = \lambda_2$ so Null wird, daß $f(\lambda)$ unendlich groß wird. Man ist also nur auf die Erfahrung angewiesen. Wählt man den einfachsten Fall

und bezeichnet zur Bestimmung von Y (das auch die Integrationskonstante C enthält) mit s_0 den Maximalwert von s im Punkte $\lambda = \lambda_0$, so hätte man:

$$\left(\frac{1}{s} - \frac{1}{s_0}\right) = a \left\{\frac{\lambda_0 - \lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} \operatorname{lgnat} \frac{\lambda - \lambda_1}{\lambda_0 - \lambda_1} + \frac{\lambda_2 - \lambda_0}{\lambda_2 - \lambda_1} \operatorname{lgnat} \frac{\lambda_2 - \lambda}{\lambda_2 - \lambda_0}\right\}$$
(18)

und dieses ist in der That die Formel, die sich den Beobachtungen so enge anschließt, als es die unvermeidlichen Fehler derselben nur erlauben. Wir wollen dies an zwei Beispielen verschiedener Natur nachweisen.

Wir betrachten zuerst den Fall, wo es sich um das subjektive Äquivalent einer Thermosäule handelt, die von Mouton zu seinen Beobachtungen des Platinspektrums benutzt wurde. Setzt man in der Gleichung

$$I = 4s\mu^2 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (19)$$

in der also die Maximalintensität als Einheit angenommen ist, entsprechend den Beobachtungen $\mu=1.53$, berechnet damit L und bestimmt sodann mit Hilfe des bekannten I die Konstanten von s, nämlich λ_0 und α nach der Methode der kleinsten Quadrate, so erhält man: $\lambda_0=1.512, \quad \frac{1}{\alpha}=0.3054$

während als Grenzen des subjektiven Spektrums unmittelbar $\lambda_1=0.39,\ \lambda_2=2.35$ gegeben sind, und $s_0=1$ gesetzt werden kann, da es sich ja nur um relative Werte handelt. Damit erhält man sodann die schon auf Seite 161 benutzte Reihe der 5 Werte, die einen Anschluß an die Beobachtungen herbeiführen, der bei Zugrundelegung spektralphotometrischer Messungen jedenfalls durchaus befriedigend ist. Die Summe der Fehlerquadrate, welche die Abweichung zwischen Beobachtung und Rechnung lassen, beträgt $\sum v^2=0.0068$ und könnte gewiß noch herabgemindert werden, wenn man nicht μ unmittelbar angenommen hätte, sondern auch dieses mit λ_0 und a zugleich mitbestimmt hätte. Erwägt man, daß das beobachtete Spektrum etwa fünfmal so lang ist, als das sichtbare, so braucht für die Allgemeingiltigkeit der abgeleiteten Formel nicht mehr viel gesagt zu werden.

Um nun aber zu zeigen, daß andere Formeln von ebenso vielen Konstanten nicht dasselbe zu leisten im Stande sind, setzen wir

$$s = a \sin \alpha (\lambda - \lambda_1) + b \sin 2\alpha (\lambda - \lambda_1)$$

 $\alpha = 9^{\circ}.183, \quad a = +0.9752, \quad b = -0.0891$

und ein anderes Mal

$$s = a(\lambda - \lambda_1) + b(\lambda - \lambda_1)^2$$

 $a = 1.9183, b = -0.9831$

und erhalten damit die mit $B-R_2$, und $B-R_3$ bezeichneten Abweichungen zwischen Theorie und Erfahrung, während die Abweichungen der Formel (18, 19) mit $B-R_1$ bezeichnet sind.

λ	$B - R_1$	B - h	$I - I_{3}$
0431	- 0 015	+0.016	+0009
486	-00^{04}	+0.009	0 008
526	-0 026	+0.007	0 020
589	 () 015	+0.011	-0.029
655	+0011	+0026	-0 0 2 9
760	+0019	4 0 0 2 0	-0.051
900	+0033	0 004	0 081
1150	+0006	0 052	-0.085
1 305	-0.012	-0.032	0 016
1 400	0 009	— 0 013	F0031
1 500	-0 003	-0 040	-1 () 075
1 530	+0001	+0.052	⊢ 0 086
1610	-0.005	+ 0 067	F 0 094
1 750	8c00—	+0.055	+0.066
1 850	- 0 033	+0067	- -0062
1 980	-0.021	+0 089	I-0 068
2 140	-0.017	+0114	+0086
2 110		0.004	0
	$\sum v = 0.0068$	$0.0427 \qquad 0.061$	9

Nach der Formel (19) wurden die Konstanten von s auch fur die Michelsonsche Spektialgleichung bestimmt. Es ergab sich hierbei, da von dem schon gefundenen Weite von u ausgegangen wurde, die Konsektion

$$J \log a = +0.0005$$

die ohne weiteres vernachlassigt werden kann, so das beide Speltralgleichungen dieselben Empfindlicht eiten s fordern

 $\overline{\rm Die}$ Summen der Fehlerquadrate sind bezuglich 6 und 9 Mul größer als im Falle unserer Gleichung

b) Indem wir ein ahnliches Beispiel bei dei Untersuchung des Auges vorbringen gehen wir hier noch auf eine etwis undere Behandlung der Formel ein, indem wir den Differential quotienten $\frac{ds}{d\lambda}$ diskutieren Derselbe giebt offenbar die Anderung der Empfindlichkeiten, wenn man von der Wellenlange λ zu der unendlich benuchburten $\lambda + d\lambda$ ubergeht Umgekehrt lann er auch den Farbenunterschied angeben welcher von dem spektrulanalytischen Reagens noch oben empfunden wird. In diesem Sinne und besonders für das Auge angewendet, kunn man ihn die Empfindlichkeit für geringe Farbenunterschiede nennen, und duekt messen, wie dies auch in der Ihit von mehreren Forschein nich verschiedenen Methoden geschehen ist. Sie haben die Gemeinsteme, die sie den mittleren Fehler bestimmen, welcher gemacht wird, wenn min zwei identische kontinuierliche Spektra so zu superpomeren trachtet, dass sich die Strahlen derselben Wellenlungen William die Methoden der Messurgen spater besprochen werden sollen behandeln wir hier die Beobachtungsreihe von Konig und Dieterier welche die jus je 50 Einstellungen berechneten mittleren Fehler grebt, deren reziproker Wert ils Maß von $\frac{ds}{d\lambda}$ gelten kann, die erste Zuhlemeihe bezieht sich auf starkes, die zweite auf schwaches Licht

ı Verh der phys Gesellschaft zu Berlin 1881 No 5 S S

2	$\underbrace{\left(\frac{ds}{d\lambda}\right)}$)-1	λ	$\left(\frac{ds}{d\lambda}\right)^{-1}$
0.43	0.96	1.06	0.54	0.68
44	62	68	55	65
45	82	44	56	40
46	54	54	57	2 9
47	43	46	58	27
48	33	28	59	26
49	36	16	60	36
50	41	23	61	56
51	51	40	62	68
52	99		63	1.05
53	65	Mary of Allin	64	1.28

Nach unserer Gleichung hat man nun

woraus sich sogleich

$$s = \sqrt{\frac{ds}{d\lambda} \frac{(\lambda - \lambda_1)(\lambda - \lambda_2)}{\lambda - \lambda_0}}$$

ergiebt. Nimmt man als Grenzen des subjektiven Spektrums die Fraunhoferschen Linien H und A, also $\lambda_1=0.39$ und $\lambda_2=0.76$ an, setzt man weiter für ein Normalauge $\lambda_0=0.56$ (nach den Beobachtungen selbst wäre $\lambda_0=0.58$), so erhält man nach der Methode der kleinsten Quadrate $s_0=0.428$, a=12.192, welche Werte in (18) und (20) eingesetzt die Beohachtungen recht gut darstellen, trotzdem dieselben zu den schwierigsten gezählt werden müssen.

Man wird unschwer bemerken, dass die Gleichung

$$I = sL$$

im Grunde nichts weiter ist, als eine Verallgemeinerung des Fechnerschen psychophysischen Gesetzes (allerdings für alle Körper anwendbar, welche innerhalb des ihnen charakteristischen subjektiven Spektrums nur ein Maximum der Empfindlichkeit besitzen) und daß der zuletzt eingeschlagene Weg der Bestimmung der Empfindlichkeit auf der in der Psychophysik "Methode der unmerklichen Unterschiede" bekannten Art geschah. Wir haben in dieser Methode wenigstens theoretisch — und bei einer möglichst großen Zahl von Einzelbeobachtungen auch praktisch — einen Weg gefunden, der die Kenntnis des objektiven Spektrums, welches, wie schon öfter erwähnt, nie und nimmer darstellbar ist, zur Bestimmung der Empfindlichkeit nicht voraussetzt, sondern statt dessen die leicht zugängliche Wellenlänge unterstellt.

Handelt es sich um photographische Platten, wie sie gewöhnlich benutzt werden, so scheint die Formel die volle Giltigkeit zu behalten, nicht aber in dem Falle, wenn die Platten allgemein gefärbt sind, da entweder mehrere, oder sehr steile Maxima – fast Diskontinuitäten – eintreten. Es ist in diesem Falle stets angezeigt, statt unserer Gleichung eine Fouriersche Reihenentwickelung vorzunehmen, deren Konstanten auf empirischem Wege zu bestimmen sind. Eine solche Reihenentwickelung ist auch dann nicht zu umgehen, wenn man die subjektive Intensität \Im zwischen den Grenzen λ_1 und λ_2 sucht, da man auf ein Integral der schwierigsten Art stofst; es lautet nämlich:

$$\frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{\lambda_{-}}^{\lambda_{-}} \frac{\lambda^{\circ}}{(\lambda + u)} \frac{d\lambda}{\frac{1}{\varsigma_{0}} + a \left\{ \frac{\lambda_{0} - \lambda_{1}}{\lambda - \lambda_{1}} \log \operatorname{nat} \frac{\lambda - \lambda_{1}}{\lambda_{0} - \lambda_{1}} + \frac{\lambda - \lambda_{0}}{\lambda - \lambda_{1}} \log \operatorname{nat} \frac{\lambda - \lambda_{0}}{\lambda - \lambda_{0}} \right\}}$$
(21)

und kann nur durch mechanische Quadratur bestimmt werden da es sich weder auf einen Integrallogarithmus noch auf eine $\log\log\left(\psi\right)$ Funktion zurückführen laßt

e) Als einen speziellen und am haufigsten vorkommenden Fill des letzten Mediums betrachten wir die menschliche Retina, das empfindlichste Reagens für spel ti alanalytische Eischeinungen. In den meisten Fallen der Beobachtung tritt dasselbe nur als sekundarer Apparat ein, indem es entweder auf die Bestimmung ortlicher Unterschiede anlommt, oder aber auf Herstellung gleicher Eindrucke wilnend die beiden zu vergleichenden Objekte gleichzeitig ein Bild auf der Notzhaut entwerfen. Unter solchen Umstanden werden Fehler des Auges, - und hier kann nur von Formfehlern desselben und von der an verschiedenen Stellen der Retina verschiedenen Empfindlichkeit die Rede sein - entweder an und für sich unschudlich, oder konnen leicht eliminiert werden, indem man entweder die beiden Objekte gegeneinunder vertruscht, oder einfacher, durch Anbringung von Reflexionsvorrichtungen die beiden bilder auswechselt Dieser Vorgang wird bei genaueren Doppelsteinmessungen in der Ihit benutzt sollte auch bei photometrischen Vergleichungen zweier Lichtquellen nie julser Acht gelassen werden. Neuerdings wird aber das Auge haufig als selbst undiger App in it für Intensitatsmessungen herbeigezogen die auf der Methode der unmerklichen Unterschiede beruhen, und da wird es notwendig alle Veranderungen zu kennen, welche durch diesen Vorgang un den gemessenen Großen hervorgebracht werden

Noch mehr gilt dies, wenn wir etwis weitergreifen und nich dem Milse frigen in welchem eine so gemessene Intensitit auszudrücken ist. Auch wenn die nicht un erschiffertigte Vermutung, daß sich dies Auge und dessen Empfindlichkeit für verschiedene Farben im Laufe der Zeit betrachtlich indere, nicht zutreffen sollte ist nich illem was wir über die subjektive Spektrum sigten, sehon klur daß ille unsere besonders aber die mit Augen angestellten Spektralbeobiehtungen nie den Churikter der Subjektivität abzulegen sich versucht fühlten

Aus diesem Grunde halten wir dafür daß es Pflicht jedes Spektialimalytilers besonders aber jedes Astrophysikers ist, sein Auge ebenso rigoros zu untersuchen wie ei dies mit seinem Spektroskope thut Den Lau dieses Organs zu kennen durfte den Vorgang nicht unwesentlich erleichtern

Das Auge besteht aus einem aplanatischen optischen Apparate der auf einer empfindlichen Platte, der Netzhaut, ein Bild des Gegenstundes entwirft. Wahrend nun der erstere Apparat unter Finwinkung einer Strahlung als gunzlich unver indert betrachtet werden darf, erleidet der letztere Verunderungen, welche oben das Schein bedingen. Die Netzhaut besteht namlich aus palisaden urtig und under gereihten Stabehen und Zapfen, deren allei aufseiste Teile das Außenglied des Stabehens aus sehr feinen Scheibehen zusammengesetzt ist. Die Dicke dieser Plattehen wurde der Lange der Lichtwellen gleichgefunden. An diesen Scheibehen muß also der Lichtstrahl vielliche Reflexionen und Absorptionen erleiden, und es wird somit wahrscheinlich den Übertragungsort von Bewegung in Nerventhatigkeit hier zu suchen, umsomehr all diese Art von Struktur allen mit Augen verschenen Lieren zulomint. Es ware also der

Nachweis zu liefern, daß zu den Außengliedern der Stäbchen die Änderung des Sehnervens in eine bestimmte Beziehung tritt. Und wirklich liegen die feinsten Endfasern des Sehnervens an der Oberfläche der geschichteten Stäbchen, die ihrerseits dem Lichte stets zugänglich bleiben und nie mit Pigmentstoff bedeckt oder durchsetzt sind. Andrerseits sind aber die Nervenfasern von diesem dunklen Pigment umkleidet, was jedenfalls für die Absorption des überflüssigen Lichtes von Wichtigkeit ist. Endlich findet sich bei den Kephalopoden der Sehnerv ganz von dunklem Pigment umgeben, so daß das Licht nicht durch den Glaskörper direkt, sondern nur durch die geschichtete Substanz der Augen auf den Nerv wirken kann. Die Frage nach den Veränderungen des Sehnervens infolge Lichteinwirkung reduziert sich sohin auf die Frage nach der Veränderung der geschichteten Substanz.

Der Durchmesser der erwähnten Zapfen entspricht ebenfalls etwa der Wellenlänge, und sie sind um einen Zwischenraum von einander getrennt, der etwa 10 der eigenen Dicke ausmacht. Direktem Sonnenlichte ausgesetzt schwellen diese Stäbchen bis zur gegenseitigen Berührung an, wozu jedoch eine sehr lange Zeit (bei Retinen von Fröschen etwa eine Stunde) erforderlich ist; zugleich bleicht sich auch der Sehpurpur. Direkt nach gerade vollendeter Ausbleichung des Sehpurpurs ist jedoch keine Veränderung wahrzunehmnn. In beiläufig derselben Zeit erfolgt im Dunkeln die Abnahme der Stäbchen auf das gewöhnliche Maß, und es zeigt sich, daß dabei auch der Sehpurpur wieder vollkommen regeneriert ist.

Durch physiologische Untersuchungen ist es weiter höchst wahrscheinlich gemacht, daß die Erregung in der Centralstelle einen Widerstand zu überwinden hat, durch welchen ein Verlust ihrer Intensität eintritt, und es zeigt sich, daß der Widerstand stets invert proportional der Fläche des Empfindungskreises ist, wobei unter diesem Namen derjenige Teil des Nervengebietes verstanden ist, der von zwei räumlich getrennten Einwirkungen in der Centralstelle noch räumlich getrennte Empfindungsbilder hervorruft. Untersucht man nun die Verteilung dieser Empfindungskreise auf der Netzhaut, so findet man sie nicht gleichmäßig, worauf besonders geachtet werden muß. Sind nämlich in der That die Zapfen der Retina die eigentlichen Empfindungsorgane, deren jedem ein ihm eigentümliches Lokalzeichen entspricht, so ist die Gesamtzahl der für das Sehen verfügbaren Lokalzeichen offenbar gleich der Anzahl der Zapfen. Andrerseits löst jede sensorische Nervenprimitivfaser bei ihrer Erregung ein ihr eigentümliches für sie charakteristisches Lokalzeichen im Centralorgan aus, so daß hierdurch die Anzahl der für das Sehen verfügbaren Lokalzeichen durch die Anzahl der Primitivfasern in einem Sehnerven bestimmt würde. Nun entfallen aber nach den Messungen im menschlichen Auge auf je sieben Zapfen eine Nervenfaser, und es stellt sich somit die Schwierigkeit heraus, daß die Feinheit unserer Gesichtsempfindung, welche durch die Anzahl der Zapfen gegeben ist, wesentlich beeinträchtigt wird durch die unzureichende Zahl der Primitivfasern, und diese Schwierigkeit wird noch vermehrt durch den Umstand, dass im Centralteile der Retina an der Stelle des deutlichsten Sehens, wo Zapfen an Zapfen gedrängt steht, die experimentell ermittelte Sehschärfe genau der Feinheit der Zapfenmosaik entspricht. Hierdurch wird das Verhältnis zwischen Zapfen und Fasern für die übrige Netzhaut nur noch verschlechtert. Nun zeigt aber die Erfahrung, dass die Fähigkeit der Retina, Bewegungen wahrzunehmen, gegen deren Peripherie nicht so rasch abnimmt, wie die Sehschärfe selbst, woraus in Verbindung mit dem Früheren zu folgern wäre, daß in der Netzhautperipherie die von einer Nervenfaser versorgten Zapfen nicht auch eine untomische Gruppe bilden, sondern mit Zupfen vermischt stehen, welche von underen Nervenfasern versorgt werden

Aus dieser kurzen Erorterung des Sehaktes wird es schon llur, dus wir es in der Retina lediglich mit chemischen und mechanischen Verunderungen zu thun haben welche unter Einwirkung des Lichtes zu Stande Lommen und für welche es durch uis nicht ungereimt ist Proportionalität zwischen Ursache und Wirkung zwischen subjektiver und objektiver Intensität anzunehmen und diese wenigstens so lunge gelten zu lussen als die Intensitäten zwischen mußigen endlichen Grenzen enthalten sind

Dies bestatigt nun auch die Erfahrung, denn wie wir spiter sehen werden sind thermische Wirkungen der Striblen noch am leichtesten auf die objektive Intensitit zu reduzieren, und in der That ist schon haufig nachgewiesen worden, daß zwischen Licht- und Warmewirkung wenigstens innerhalb enger Grenzen Proportionalitit von subjektiver Intensität und Warmewirkung besteht

Wir wollen nun in einem Leispiele eine solche Untersuchung des Auges willlich durchführen

Der Verfasch beschaftigte sich mit spektrulphotometrischen Messungen mit Hille eines neutral gefurbten Glaskeiles, dessen Miximaldicke 3 455 mm betrug, und dessen Fransmissionsloeffizient für einzelne Wellenlangen gen in bestimmt wur. Als Frinheit der Intensität sollte stets jene Lichtmenge der untersuchten Wellenlunge gelten welche durch die (dickste) Schichte von 5 435 mm des neutralen Glases hindurchgedrungen noch eben die Empfindung des Lichtemdruckes hinterliefs. Mit diesem keile wurde unter besonderen Vorsichtsmaßregeln das Sonnenspektrum durchmessen, dann aber da Auge durch ein genaues Thermometer eisetzt, dessen Angaben sich auf Kalonien oder auf mechanisches Maß in duzieren hießen

Die Maße sind so sewahlt daß sie sich beziehen auf die Einheit des homogenen I ichtes von der betreitenden Wellenlunge von 0001 tausendstel Mill Speltralbreite und der Hohe des Spektrums gleich dem mittleren schemblien Durchmesser der Sterne eister Große in einem Refraltor von 161 mm Offnung und 1941 mm Fokulweite welches durch eine 3435 mm dieke Schichte eines Stoffes von dem Transmis ionskoeffizienten

$\lambda = 0.673$	$\log p = -0.5521$	$\lambda = 0.181$	$lo_{2}p = -0.5900$
630	- 0 5267	161	= ()5291
600	0 5141	111	~ - 0 5100
555	-05076	126	<u> </u>
515	<u> </u>		

gedrungen dem Auge oben noch merklich bleibt, und auf diese Finheit bezogen Milligi immmillimeter pro Schunde geben

Wn stellen unter B und R die Resultate der beobiehtung und der Kechnun du wober die Rechnung ein nach der Methode der kleinsten Quadrate mit Hilfe der Gleichung (15) bestimmter Anschluß in die beobiehtungen ist

λ	$\frac{1}{2}$ I cob	$\frac{1}{s}$ hechn	,	1 s Beob	1 5 I ←hn
0 673	41 25	2088	0 484	150,	12 15
633	11.82	10 92	164	11 37	1672
600	5 16	6 66	144	180)	25 59
555	190	492	426	26 19	37 20
515	9 18	725			

Der Anschluss beider Kurven ist ein genügend guter, und beweist wohl auch, dass des Verfassers Auge für Rot etwas hyperempfindlich, für Violett dagegen schwach violettblind im Ganzen aber für Intensitätsmessungen wohl geeignet ist.

Die Empfindungsgrenze des untersuchten Auges liegt bei etwa 0.5 Millim.-milligr. pro Sekunde.

Um nun zu zeigen, dass dieses Äquivalent in der That von der Intensität selbst abhängt, sobald dieselbe in weiten Grenzen variiert, genügt es darauf hinzuweisen, dass dasselbe für die Empfindlichkeit gegen Farbenunterschiede der Fall ist, wie schon früher angeführt wurde. Wir haben über diesen Punkt noch keine Studien vorgefunden, und besitzen selbst nur eine Versuchsreihe, welche den wahrscheinlichen mittleren Fehler m und den wahrscheinlichen Fehler des arithmetischen Mittels w von stark variierenden Intensitätsmessungen giebt, welche sämtlich so angestellt sind, dass die Retina als Meßapparat dient, also auf dem Extinktionsprinzipe beruhen. Die Daten sind die folgenden:

λ	J	m	w	\mathcal{J}	m	10	J	m	u	J	m	го	J	m	w
0.426	6.4 -	+ 8.7 -	-1.8	17.9 -	- 17.5-	+3.7	137.1 -	-24.5-	-5.2	7738 -	- 17.1 -	+3.6			
444	7.7	-16.7^{-}	-3.6	19.8	18.2	3.9	166.9	15.0	3.2	1385	29.3	-6.3			
464	4.3	16.1	3.4	12.0	20.5	4.4	226.5	17.6	4.2	1581	28.4	6.0			
484	5.0	12.7	2.7	15.2	22.2	4.7	210.8	21.5	4.6	3965	179	3.8			
515	4.3	16.1	3.4	7.6	17.3	3.7	12.0	20.5	44	2265	17.6	4.2	1581	28.4	6.0
555	5.5	5.3	1.1	27.4	6.0	1.3	196.6	25.9	5.5	101360	74.1	15.8			0.0
600	4.6	17.3	3.7	16.1	26.9	5.7	131.1	14.1	3.0	7376	24.0	5.1	48574	102.6	21.9
633	8.8	9.2	2.0	26.1	5.1	1.1	144.0	15.3	3.3	2068	41.1	8.8			
673	5.4	13.9	3.0	17.0	17.5	3.7	231.3	25.1	5.4	4146	25 9	5.5	19525	60.8	13.0

In aller Kürze möge erwähnt werden, wie diese Reihe erhalten wurde. Vor ein Spektroskop wurden zwei Nikols aufgestellt, und bei einer vorsichtigen links- und rechtsseitigen Annäherung an den Kreuzungspunkt der Winkel abgesehen, bei welchem der Lichteindruck eben verschwand. Die Intensitäten wurden durch verschiedenes Öffnen der Spektroskopspalte erhalten. Die Größe des wahrscheinlichen Fehlers rührt großenteils von der schlechten optischen Beschaffenheit der angewandtem Nikols her, ist aber hier, wo es auf Vergleichungen ankommt, von geringem Belange.

Trägt man die wahrscheinlichen Fehler der Messungen als Ordinaten über den Logarithmen der Intensitäten als Abszissen auf, und zwar für alle neun Wellenlängen auf demselben Koordinatennetze, so bemerkt man übereinstimmend ein Anwachsen der wahrscheinlichen Fehler mit zunehmender Intensität und ohne den Beobachtungen Zwang anzuthun, kann man sagen (worauf wir noch einmal zurückkommen werden), daß die Genauigkeit von der Wellenlänge unabhängig ist.

Durch die Normalorte

läßt sich eine Kurve legen, welche sehr genau den Verlauf sämtlicher Beobachtungen darstellt. Sie lautet:

$\lg J$	$\pm w$	$\lg J$	$\pm w$		$\lg J$	$\pm w$
0.0	2.00	1.6	3.45		3.2	6.50
0.2	2.20	1.8	3.65		3.4	7.15
0.4	2.35	2.0	3.90		3.6	7.85
0.6	2.55	2.2	4.20		3.8	8.60
0.8	2.70	2.4	4.55	•	4.0	9.45
1.0	2.85	2.6	5.00		4.2	10.50
1.2	3.05	2.8	5.45		4.4	11.80
1.4	3.25	3.0	5.95		4.6	13.50

und kann vielleicht einst mitbestimmend wirken zur Untersuchung der Abhangigkeit der Augenempfindlichkeit von der Intensität

3 Einfluß der atmospharischen Luft

a) Alle unsere Beobachtungen geschehen im lufterfullten Riume, und sind diliei mit den Veranderungen behaftet, welche die Wellenlunge durch Refriktion die Intensitat durch Absorption erleidet. Ist die auf den luftleeren Raum bezogene Wellenlunge λ und n der absolute Brechungsindex der Luft in der nichsten Umgebung des Beobachters, so wird λ , die beobachtete Wellenlange

$$\lambda = \frac{\lambda}{n} \tag{22}$$

ım ıllgemeinen also kleiner als im luftleeren Raume Nach Kettelers Loobachtungen ist für atmospharische Luft von 0° Temperatur und 760 mm Druck

$$\lambda = 0.6705$$
 $n = 1.000 293.669$
 0.5892 294.704
 0.5669 295.669

mit welchen Weiten eine Inbelle für bequeme Interpolation berechnet werden kann. Da man illgemein hat 1 λ

 $\frac{1}{n} = \frac{\lambda}{l - \frac{\lambda}{n}}$

wenn λ im Weltall genommen ist so folgt dai ius wie fruher

$$n = \frac{1}{\sqrt{2}} \left\{ \sqrt{\frac{l}{2l}} + \lambda + \sqrt{\frac{l}{2l} - \lambda} \right\}$$

Wnd also

$$\lambda > \frac{l}{2l}$$

so lust utmospharische Luft diese Wellenlunge überhrupt nicht mehr durch

Die gefundenen Weite der Brochungsindizes beziehen sich auf den Normalzustand der Atmosphare, ist der Brometerstand B und die Temperatur O, so erhalt man

$$n-1 = (n_0 - 1) \frac{760 \text{ } O}{B \text{ } 275}$$

was rus dem schon benutzten Sitze folgt, diss dis spezifische Brechungsvermogen der Dichte proportional ist

Bet istronomischen Beobachtungen wo eine große Strecke Luft von veründerlicher Dichte durchlaufen wird durfte man auf den ersten Blick der Meinung sein daße sincht genugt, bloß den Brechungsindex der Luft in nuchster Nahe des Beobachters zu berucksichtigen Doch dem ist nicht so Leilt man namlich den Luttkreis in unendlich dunne Schichten 1, 2, r von merklich demselben Brechungsindex n_1 , n, n_2 innerhalb einer solchen Schichte, so ist die Wellenlange λ beim Beobachter

$$\lambda' = \frac{\lambda}{n_1} \quad \frac{n_1}{n} \quad \frac{n}{n_3} \quad \frac{n_{i-1}}{n_i} = \frac{\lambda}{n_i}$$

geworden. Es ist ilso in dei That in jedem Falle bloß die letzte Schichte zu berucksichtigen Dass man der Verschiedenheit der beiden Wellenlängen Rechnung trägt, wird nur in seltenen Fällen nötig sein, da der Unterschied stets sehr klein sein wird. Dann herrscht aber ein anderes Bedenken vor, welches nicht so leicht beseitigt werden kann, denn in der That ist nicht die atmosphärische Luft das letzte Medium, sondern zumeist die Retina, die photographische Platte oder die Thermosäule, und von allen diesen Reagentien — das Auge nicht ausgenommen — wissen wir, das sie dispergierend wirken. Es müßte also unter n strenger der relative Brechungsindex dieser Reagentien gegen Luft verstanden werden. Doch läst sich eine solche Korrektion gar nicht anbringen, und die übrigens nicht zu gefährliche Folge davon ist, das wir selbst in den Wellenlängen ein subjektives Spektrum beobachten, dessen partiale Dispersion teilweise durch die Natur dieser Medien mitbestimmt wird.

Hierin bedeutet, wenn die Lichtquelle sehr weit entfernt ist, bis auf ein Verschwindendes von der Ordnung der täglichen Parallaxe¹ i die wahre, r die scheinbare Zenithdistanz. Entwickelt man $\sin \delta$, wobei aber $\sin \delta = \delta$ gesetzt werden darf, da die Länge des Luftspektrums unendlich klein ist, so kommt:

$$\delta = \sin r (n\cos r - \sqrt{1 - n^2\sin^2 r}) = \frac{1}{n}\sin i(\sqrt{n^2 - \sin^2 i} - \cos i) \cdot \cdot \cdot (24)$$

Schreibt man diese Gleichung für zwei Grenzstrahlen n_1 und n_2 auf, so giebt die Differenz die Länge Δ des Spektrums im Winkelmaße ausgedrückt. Man hat also, da i für alle Farben konstant ist:

$$\Delta = \left(\frac{1}{n_2} - \frac{1}{n_1}\right) \sin i \cos i + \left(\frac{1}{n_1} \sqrt{n_1^2 - \sin^2 i} - \frac{1}{n_2} \sqrt{n_2^2 - \sin^2 i}\right) \sin i \quad . \quad . \quad (25)$$

Dabei ist nun zu bedenken, daß n mit der Höhe der Atmosphäre stetig abnimmt, indem Dichte und Temperatur derselben kleiner werden. In der Astronomie, wo es auf die genaue Kenntnis der Deviation selbst ankommt, muß dieses Gesetz der Abnahme in Rechnung gezogen werden. Hier haben wir es jedoch nur mit einer sehr geringen Differenz der Ablenkungen zu thun, und daher wird es in allen Fällen genügen, die vorliegende Gleichung zu integrieren, daß

bleibe, wenn σ die Dichte der Luft bezeichnet. Setzt man

$$n=1+\varepsilon$$
 (27)

und bleibt wegen der Kleinheit von ε stets bei der ersten Potenz dieser Größe stehen, so wird die Gleichung (25) zur folgenden:

$$\Delta = (\varepsilon_1 - \varepsilon_2) \sin i \cos i + \left[(1 - \varepsilon_1) \sqrt{2\varepsilon_1 + \cos^2 i} - (1 - \varepsilon_2) \sqrt{2\varepsilon_2 + \cos^2 i} \right] \sin i \quad . \quad (28)$$

Darunter versteht man den Winkel, unter welchem von einem Himmelskörper der (Äquatorial-) Radius der Erde erscheint.

Bezeichnet man die Konstante, die sich auf die Erdoberflache wo $o_0 = 1$ ist, beziehen mag, $\frac{\epsilon_0}{\sigma_0}$ mit η , so wird (28) nun für die ganze Atmosphile genommen

$$\Delta = (\eta_1 - \eta_1) \sin i \cos i \int_0^1 \sigma d\sigma + \sin i \int_0^1 (1 - \eta_1 \sigma) \sqrt{2\eta_1 \sigma + \cos i} - (1 - \eta_2 \sigma) \sqrt{2\eta_1 \sigma + \cos i} d\sigma \quad (2^{(i)})$$
was nach einer leichten Reduktion, und wieder mit Vernachlissigung der höheren Potenzen von η giebt
$$\Delta = \frac{1}{2}(\eta_1 - \eta_2) \sin 2i$$
(50)

da sich das zweite Integral bei den gemachten Vereinfichungen auf Null icduziert

Verwertung derselben für irdische Zwecke handelt, am besten durch Boobuchtung der Intensität einer Lichtquelle in großer und in unmittelbarer Entfeinung ermittelt werden und wurde so in der That von Saussure und Wild bestimmt. Die erhöltenen Zühlen beziehen sich auf Mischlicht, und haben somit, wie wir sogleich sehen werden keine Bedeutung für uns. Wir benutzen daher die astronomischen Bestimmungen von Di. G. Müller, die wir schon früher reduzierten, und für welche wir $\mu = 0.005$ m = 6.96 fanden. Wählt man als Einheit der Schichtendicke das Meter, so ist zum ühst zu bestimmen, einer wie dicken Schichte atmospharischer Luft vom Normidzust unde in der Erdoberfläche die aus optischen Erscheinungen zu 75000 Metein berechnete Hohe des Luftkreises aquivalent ist. Ist die Zähl der Schichten, deren jede dieselbe Absorption α ausubt, wie eine Schichte von ein Metei Dicke an der Erdoberfläche, gleich n so ist mit A die beobachtete Absorption des ganzen Luftkreises bezeichnend

$$A = 1 - (1 - \alpha)^n \tag{31}$$

Es ist klar, dass mit übnehmender Dichte σ die Schichten immer hoher werden mussen um dieselbe Absorptionswirkung hervorzubringen und zwar, wie schon aus früheren Erorterungen folgt, so, dass das Produkt aus Dichte und Dicke konstant gleich leins bleibe Bezeichnet man also die Hohe der Schichte mit δ so wird

$$\delta\sigma = \delta_0 \sigma_0 = 1 \tag{32}$$

wo sich δ_0 , σ_0 auf die dem Erdboden zunachst gelegene Schichte bezieht. Die Hohe der Atmosphare wird somit

 $n = \sum \delta = \sum_{i=1}^{\sigma_1} \frac{1}{\sigma} \tag{33}$

wo die σ_0 und σ_1 die Grenzwerte der Dichtigkeit dei Luft bezeichnen. Annüherungsweise darf man an Stelle der Summe auch ein Integral setzen, und erhült dunn

$$n = {}^{1}g \sigma_{1} - \lg \sigma_{0} \tag{31}$$

Um nun σ_1 zu bestimmen, mussen wir die Gesetze kennen nuch welchen sich die Dielite mit der Erhebung vom Erdboden verandert. Diese sind einerseits das bekannte Dieuek-gesetz, welches auch bei barometrischen Hohenmessungen angewandt wird

$$dp = -\sigma g \left(\frac{r_0}{r}\right) dr \tag{5.5}$$

¹ Astronomische Nachrichten No ²464

² pag 186

wodpdie bei der vom Erdmittelpunkte ab gezählten Erhebung drverbundene Druckerhöhung, gaber die Schwerebeschleunigung an der Erdoberfläche $r=r_{\rm o}$ bedeutet. Andrerseits hat man die Hypothese

$$t = C + (t_0 - C) \frac{\sigma}{\sigma_0} \cdot (36)$$

welche die Temperatur t als der jeweiligen Dichte proportional setzt, und die durch mehrere bei Gelegenheit von Ballonfahrten vorgenommenen Messungen erprobt wurde. Zugleich bestimmt sich aus diesen Daten $C=-45^{\circ}$ Cels. Schreibt man also dementsprechend das Boyle-Gay-Lussacsche Gesetz in der Form:

$$p = R\sigma \left[(\alpha + C + (t_0 - C) \frac{\sigma}{\sigma_0} \right] \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (37)$$

so erhält man durch Elimination von p aus dieser und der Gleichung (35) die folgende:

$$\left[\frac{aR}{\sigma} + 2Rb\right] d\sigma = -gr_0^2 \frac{dr}{r^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (38)$$

worin Kürze halber

gesetzt wurde. Als Integral der Gleichung erhält man

$$\sigma^{aR} \cdot e^{2Rb\sigma} = \sigma_o^{aR} e^{2Rb\sigma_o} \cdot e^{gr_o\left(\frac{r_o}{r} - 1\right)} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (40)$$

wo sich die Größen mit dem Index Null auf die Erdoberfläche beziehen. Setzt man $r=r_{\rm o}+75000\,{\rm m},\ t_{\rm o}=0$ und $\sigma_{\rm o}=1,$ so erhält man aus dieser und der Gleichung (34) den Wert n=252.7

Bei normalem Zustande der untersten Luftschichte ist die Absorptionswirkung der gesamten Atmosphäre ebenso groß wie die einer 253 m mächtigen Schichte derselben Beschaffenheit. Wird die Temperatur der untersten Schichte größer, und der Barometerstand geringer, so nimmt die Zahl der Luftschichten zu, wie es Formel (33) zeigt. Da die mittlere Absorption bekanntlich $\frac{\mu^4}{m^4}$ beträgt und der Quotient $\frac{\mu}{m}$ für geringe Temperaturunterschiede nahezu konstant ist, so kann man ihn auch als für 0° C. giltig ansehen. Man hat also, nimmt man die Beobachtungstemperatur zu rund 25°, den Luftdruck zu 760 mm an

$$A = 0.000 \quad 0274 \quad 54 \quad \text{für } n = 255$$

und damit wird der Absorptionskoeffizient der Luft für 1 m Schichtendicke:

$$\alpha = 0.000 \quad 000 \quad 1093$$

Bei astronomischen Beobachtungen ändert sich die Schichtendicke hauptsächlich dadurch, daß der Strahl bei verschiedenen Höhen des Gestirnes verschieden lange Wege durchläuft. Nimmt man die Zenithalhöhe der Atmosphäre = 1, so wird sie bei der Zenithdistanz z:

$$\delta = \left\{1 - \left(\frac{1}{r + \overline{h}}\right) \sin \omega\right\}^{-1} \tag{42}$$

wenn $h=37\,\mathrm{p\,km}$ etwa, ngend (me mittlere Hohe der Atmosphale bedeutet Will man auf die Klummung der Schichten keine Rucksicht nehmen, so kann man einfacher

$$\delta = \sec \omega \tag{42h}$$

nehmen Dieses δ ist dann nach Maßgabe der herrschenden Lumperatur und des Luftdruckes zu korrigieren

Die ganze von der Atmosphare absorbierte Intensität eines Spektiums (μ, Λ) findet man, indem man über alle Wellenlangen und alle Zenithdistanzen von $-\frac{\Lambda}{2}$ bis $+\frac{\pi}{2}$ integriert, diese betragt also

$$\frac{4}{\pi} \mathcal{A} \mu \int_{-\frac{\pi}{2}}^{\infty} d\omega \int_{-\frac{\pi}{2}}^{\infty} \left\{ 1 - \left[1 - \frac{\mu^4}{m^4} \left(\frac{\lambda + m}{\lambda + \mu} \right) \right] \right\} d\lambda \tag{43}$$

etwa eines Steines, so spricht man gewohnlich von einem mittlei en Absorptionskoeffizienten der für utmospharische Luft (nach photometrischen Bestimmungen von Sternen) 0.175 ausmachen soll. Ein solcher mittlei er Absorptionskoeffizient — an und für sich — existiert gar nicht, daher auch Langleys heftiger Widersprüch gegen den Wert dieser Große, die er durch etwa 0.35 ersetzt wissen will. In der That ergiebt sich der Wert von 0.32 auch aus den Beobachtungen Müllers, wenn min über die Spektrum eines weißen (Sonnen-)lichtes integriert. Wir werden den Widersprüch sogleich beheber 1st. A. (in mittlerer Absorptionskoeffizient, und (μ, \mathcal{A}) irgend eine Lichtquelle, so besteht die Gleichung

$$\frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} (1 - A)^{n} \int_{\lambda_{1}}^{\lambda} \frac{\lambda}{(\lambda - \mu \mu^{2})^{2}} d\lambda = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{\lambda_{1}}^{\lambda_{2}} \frac{\lambda^{2}}{(\lambda - \mu^{2})^{2}} \left\{ 1 - \left[1 - \frac{\mu^{4}}{m^{4}} \left(\frac{\lambda - m}{\lambda + \mu} \right)^{2} \right]^{n} \right\} d\lambda \quad (44)$$

Sind also die Grenzen des Spektiums konstant (wie es ja in der Falt für dis Auge der Fall 1st), so hat man A noch immer als Funktion von μ , also der Beschaftenheit der Lichtquelle zu betrachten, und nur, wenn die beobachteten Lichtquellen nahezu dieselben sind (wie in der Astronomie Steine desselben Typus) durf auch A als merklich konstant angenommen werden. Dieses A ist es nun, welches istronomisch zu 0.17 bestimmt wurde. Langley begeht nun den keineswegs zu vernachlassigenden Fehler daß er über die Spektrum integrieit, ohne aber auf die verschiedene Empfindlichkeit des Auges zu ichten, und das Integral als Absorptionskoeffizienten des ungetrennten Strahlenkomplexes betrachtet. Da für alle Steine (auch die Sonne) μ klein und unsch Auge gerade für Violett wenig empfindlich ist, so muß nach Langleys Methode ein zu großer Absorptionskoeffizient resultieren, wie das auch aus den viel alteren Messungen von Dr Muller folgt. Andert man also den Wert von $\alpha = 0.175$ nur so ab, daß er den Beobachtungen der einzelnen Sterntypen genugt, so ist auch ferner mit diesem Werte zu reduzieren, beobachtet man abei ein explizites Spektrum so ist jede Intensität

¹ Phil Mag 5 vol XVIII

mit dem ihrer Wellenlänge zukommenden Absorptionskoeffizienten in Rechnung zu ziehen. Langleys Einwurf wird somit hinfällig.

Außer dieser jetzt besprochenen Absorption, die sich auf alle Wellenlängen erstreckt, besitzt die Atmosphäre auch eine elektive, kraft welcher sie ein kompliziertes Linienabsorptionsspektrum aufweist. Es ist Langleys Verdienst, auf den störenden Einfluss dieser elektiven Absorption hingewiesen zu haben, doch scheint uns gerade der Umstand, "dass es nicht eine Haarbreite des Spektrums giebt, in welcher nicht atmosphärische Linien anzutreffen wären", eine Berücksichtigung dieser Absorption zu ermöglichen. Denn es ist klar, dass in einem schmalen, aber endlich breiten Spektralbezirk der Einfluss dieser elektiven Absorption schon in deren Bestimmung mit enthalten ist, da die dunklen Linien durchaus keine nahezu absolut dunklen Stellen darstellen. Wenn aber Langley vorschlägt, ein möglichst schmales Reagens ins Spektrum einzuführen, um damit die Intensitäten zu messen, und den terrestrischen Linien auszuweichen, so halten wir dafür, daß gerade hierin ein ungünstiges Mittel gewählt ist. Denn fällt auch nur eine Linie der Atmosphäre auf das lineare Agens, so wird die Intensität ungleich ungünstiger beeinflusst, als bei einem breiteren Spektralbezirke, für welchen der Absorptionskoeffizient den terrestrischen Linien seiner Ableitung nach schon Rechnung trägt. Gleichung ausgedrückt:

Der Absorptionskoeffizient, wie er durch Beobachtungen bestimmt wird, enthält die allgemeine und elektive Absorption der Luft, ist also für den Spektralbezirk $(\lambda - \varepsilon)$ bis $(\lambda + \varepsilon)$ von der Breite 2ε von der Form:

$$1 - A = \int_{\lambda - \varepsilon}^{\lambda + \varepsilon} (1 - \alpha)^n d\lambda + \sum_{\lambda - \varepsilon}^{\lambda + \varepsilon} r (1 - \alpha_r)^n . \qquad (45)$$

Da man nun 2s immer beliebig klein machen kann, da weiter die Zahl der Linien sehr groß ist, so wird bei nur einigermaßen gleichmäßiger Verteilung der Linien sich die Summe der diskreten Strahlen mit dem Integrale zu einem Mittelwerte vereinen lassen; dieser Mittelwert ist eben beobachtet, und wird als Absorption der Luft in die Rechnung gezogen.

Zur Bestimmung dieser Größe beobachtet man am bequemsten das Spektrum der Sonne bei möglichst hohem und tiefem Stande derselben. Ist die extratellure Intensität irgend einer Spektralstelle L_0 , die bei der Zenithdistanz z_1 und z_2 gemessene Intensität derselben Wellenlänge L_1 und L_2 , so hat man:

$$L_{1} = L_{0}(1-\alpha)^{\sec\,z_{1}}, \quad L_{2} = L_{0}(1-\alpha)^{\sec\,z_{2}}$$

woraus man nun leicht α bestimmen kann. Hat man verschiedene Wellenlängen so beobachtet, so kann man die wahrscheinlichsten Werte der Absorptionskonstanten μ und m bestimmen.

d) Es ist von Interesse, und bei kolorimetrischen Messungen sogar notwendig, den Einfluß zu kennen, den die Atmosphäre auf das Element μ des Spektrums ausübt. Wir haben zu diesem Ende

zu setzen, wo wir den Exponenten sec z nur als Abkürzung des vollständigeren Ausdruckes in (42a) bezeichnen. Daraus folgt:

$$\frac{\varphi(\lambda)}{\varphi(\lambda)} = -4\mu^4 \lambda \frac{\frac{\lambda^2 + m}{\lambda^2 + \mu}}{m^4 (\lambda^2 + \mu^2) - \mu^4 (\lambda^2 + m^2)} \sec \beta$$

und weiter

$$\frac{\mu_1^{-}}{\mu_0^{-}} = \frac{m^4(\mu^{-} + \mu_0^{-})^2 - u^4(m^{-} + \mu_0^{-2}) + 2\mu^4\mu_0^{-} \frac{m^{-} + \mu_0^{-}}{\mu^{-} + \mu_0^{-}} \sec z}{m^4(\mu^2 + \mu_0^{-}) - \mu^4(m^{-} + \mu_0^{-}) - 2\mu^4\mu_0^{-} \frac{m^{-} + \mu_0^{-}}{\mu^{-} + \mu_0^{-}} \sec z}$$
(47)

in welcher Formel μ_1 das wahre, μ_0 das beobachtete μ bezeichnet, wahrend μ , m die konst inten der I uftabsorption bedeuten

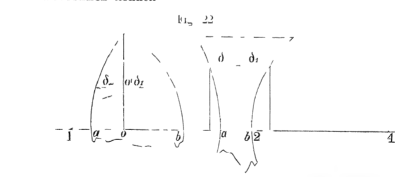
4 Strahlenkondensatoren

In then Anwendungen der Spektralundyse zumal auf Astrophysik wendet min dies Spektroskop in Verbindung mit einem Fernichte an, dessen Objektiv — gleichgiltig ob Spregel oder Linse – ils Kondersitor wirkt. Die vor und nach dem Kondensitor der Stricht dieselbe Medium durchlauft so ist die Wellenlunge dadurch keiner Vertinderung unterworfen, ebensowenig die Politisationsebene wenn der Kondensator als homogen imorph vorausgesetzt wird. Da aber in den eigentlichen Spektrilerscheinungen dieses Flement überill außer Acht gelissen wird, so kann diese Beschrankung sogar fillen gelissen werden.

Anders verhalt as such mit der Intensität, die sowohl durch Brechung als durch liefle von Beschwicht wird. Wir wollen diesen Einflus nun naher ims Auge fassen

i) Refraktoren

Dis Objektiv des Refielters besteht bekanntlich aus der Kombination einer Konvex- und Konkavlinse, besitzt also in verschiedenen Leilen ihres Durchmessers verschiedene Dieken. Um die Absorption in Rechnung ziehen zu konnen, mussen wir vorallem diese Dielen berechnen konnen.



In der obenstehenden Figur bezeichnen 1, 2, 3, 4 die Mittelpunkte der Konvex und Konk whise. Die optische Axe des Systems ist die Axe der x, die darauf senktiechte die Axe der y. In der Konvexhinse haben wir in dem Punkte y=00 die beiden Feildieken δ_1 und δ_2 . Man findet defur

$$\delta_1 = x - (10) = \sqrt{r_1} - \overline{y} - (10)$$

und

$$\delta_2 = x - (20) = \sqrt{r_2^2 - y^2} - (20)$$

wenn man den Koordinatenanfang bezüglich in die Punkte 1 und 2 verlegt. Man hat aber:

$$(10) = 1b - 0b, (20) = 2a - a0$$

 $(10) + (20) = 1b + 2a - (ab - 0a)$

und bezeichnet man die Dicke der Linse im Centrum mit \hat{D}_4 , in der Höhey mit Δ_1 , so kommt durch Addition der Teildicken:

Für die Konkavlinse hat man ganz analog:

$$\delta_3 = r_3 - \sqrt{r_3^2 - y^2}, \quad \delta_4 = r_4 - \sqrt{r_4^2 - y^2}$$

$$\Delta'' = \delta_3 + \delta_4 + D'$$

und daher auch:

$$\Delta'' = (r_3 + r_4) + D' - \sqrt{r_3^2 - y^2} - \sqrt{r_4^2 - y^2} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (49)$$

Ist nun der Transmissionskoeffizient des einen Glases p, so ist derselbe im Abstande y vom Centrum der Linse $p^{\mathcal{A}}$. Eine Kreiszone $2y\pi$ dy hat also konstant dieselbe Absorption, und daher wird der mittlere Transmissionskoeffizient für die ganze Oberfläche der Linie:

$$P = \frac{1}{\pi Y^2} \int_0^Y 2\pi y p^{-1} dy = \frac{2}{Y^2} \int_0^Y y p^{\alpha + \epsilon \sqrt{\alpha^2 - y^2} + \epsilon \sqrt{b^2 - y^2}} dy . \qquad (50)$$

Dabei bedeutet Y die Öffnung des Objektivs, ε die negative oder positve Einheit; durch diese Schreibweise haben wir die Resultate der Formeln (48) und (49) in eine einzige vereint. Durch Reihenentwickelung findet man:

$$P = \frac{2}{Y^{2}} \int_{0}^{Y} y \left\{ 1 + \frac{\lg p}{1!} \left[\alpha + \varepsilon \sqrt{a^{2} - y^{2}} + \varepsilon \sqrt{b^{2} - y^{2}} \right] \right. \\ \left. \frac{(\lg p)^{2}}{2!} \left[\alpha + \varepsilon \sqrt{a^{2} - y^{2}} + \varepsilon \sqrt{b^{2} - y^{2}} \right]^{2} + \cdots \right\} dy \right\}$$

$$= \frac{2}{Y^{2}} \int_{0}^{Y} \left\{ \frac{\lg p}{1!} \left[\alpha + \varepsilon a \left(1 - \frac{1}{2} \frac{y^{2}}{a^{2}} \right) + \varepsilon b \left(1 - \frac{1}{2} \frac{y^{2}}{b^{2}} \right) \right] \right.$$

$$\left. + \frac{(\lg p)^{2}}{2!} \left[\alpha^{2} + \varepsilon^{2} (a^{2} - y^{2}) + \varepsilon^{2} (b^{2} - y^{2}) + 2\alpha \varepsilon a \left(1 - \frac{1}{2} \frac{y^{2}}{a^{2}} \right) \right.$$

$$\left. + 2\alpha \varepsilon b \left(1 - \frac{y^{2}}{b^{2}} \right) + 2\varepsilon^{2} a b \left(1 - (a^{2} + b^{2})^{2} \frac{y^{2}}{2a^{2}b^{2}} \right) \right] \cdot y \, dy + 1 \right\}$$

$$\text{Form we are disc. We well as the integral of the large of the properties of the propert$$

wenn man die Wurzelentwickelung bis Glieder zweiter Ordnung fortsetzt.

Wir setzen nun:

$$A = (\alpha + \varepsilon a + \varepsilon b) \frac{\lg p}{1!} + (\alpha + \varepsilon a + \varepsilon b)^2 \frac{(\lg p)^2}{2!}$$

$$B = \left(\frac{\varepsilon}{2a} + \frac{\varepsilon}{2b}\right) \frac{\lg p}{1!} + \left(2\varepsilon^2 + \frac{\alpha\varepsilon}{a} + \frac{\alpha\varepsilon}{b} + \frac{\varepsilon^2(a^2 + b^2)}{ab}\right) \frac{(\lg p)^2}{2!}$$
(52)

und erhalten dann einfach:

$$P = 1 + \frac{2}{Y^2} \int_{0}^{Y} (A - By^2) y \, dy = 1 + \left(A - \frac{B}{2} Y^2\right) \cdot \cdot \cdot \cdot (53)$$

Die Transmission der Linsenkombination ist dann das Produkt der Transmissionskoeffizienten der Einzelnlinsen. Diese lassen sich, wenn man die accentuierten Größen auf die Konkavlinse bezieht, so schreiben:

$$P = 1 + D \lg p + \frac{D^{2}}{2} (\lg p) - \frac{Y}{2} \left[\frac{r_{1} + r_{2}}{2r_{1}r} \lg p + D \frac{r_{1} + r_{2}}{2r_{1}r} (\lg p) \right]$$

$$P' = 1 + D \lg p + \frac{D}{2} (\lg p) + \frac{Y}{2} \left[\frac{r_{1} + r_{2}}{2r_{1}r_{1}} \lg p + D \frac{r_{1} \lg r_{2}}{2r_{1}r_{2}} - (\lg p) - \right]$$
(11)

Außer durch Absorption geht bei den Linsen auch durch Reflexion Licht verloren. Da die Oberflache der Linse nur wenig gekrummt ist, so darf von der Verschiedenheit der Einfallswinkel der Strahlen nach welchen sich die (noße der heißexion nichtet, ganz abgesehen werden. Wird also $1-\beta$ der auffallenden Strahlung reflektiont so ist die Intensität des durch die Linsenkombination gehenden Lichts

$$I = \beta P P I_0 t$$
 (\(\cdot\))

mit f die Strahlenkondensation und mit I_0 das auffallende Licht bezeichnend. Daber ist naturlich vorausgesetzt, daß man die Intensitaten stets auf gleiche Flachen bezogen denkt. Alle drei Schwachungsfaktoren sind naturlich Funktionen der Wellenlunge

Bildet man das Produkt PP unter Vernachlissigung von Y so kommt, den Fransmissionskoeffizienten des Kondensators nun mit K bezeichnend

$$K = \beta \left\{ \left| 1 + D \lg p + D \lg p + \frac{D}{2} (\lg p) + \frac{D}{2} (\lg p) \right| + \left| DD \lg p \lg p' + \frac{D}{2} \lg p (\lg p) + \frac{DD}{2} \lg p (\lg p) + \frac{D}{1} - (\lg p) (\lg p') \right| + \left| \frac{Y}{2} \left| \left(\frac{r_1 + r_2}{2r_1 r} - \lg p' + D \frac{r_1 + r_2}{2r_1 r} - (\lg p) \right) \left(1 + D \lg_2 p + \frac{D}{2} (\lg_2 p) \right) \right| - \left(\frac{r_1 + r_2}{2r_1 r} - \lg p + \frac{r_1 + r_2}{2r_1 r} - D(\lg_2 p) \right) \left(1 + D \lg_2 p + \frac{D}{2} (\lg_2 p) \right) \right\}$$
(50)

Um nun die Große K zu bestimmen beobrehtet min die Intensität einer Lichtquelle für einen homogenen Spektralteil im Fermohr und dann ohne dasselbe. Ist K der Fokalbildhalbmesser der kreisformig sedichten Lichtquelle, so ist die Strahlen-kondensation t gegeben durch

$$t = \begin{pmatrix} Y \\ I \end{pmatrix}^2 \tag{1}$$

wo

$$I' = / \operatorname{tg} \varrho \tag{55}$$

wenn f die Brennweite der Limenkombin ition, und ϱ den scheinb isen Halbinesser der Lichtquelle vom Objektive zus bedeutet

Must man durch das Fermohi die Intensität I_0 des mitallenden Inchtes zu I_1 durch das blosse Auge zu I_1 so hat man die beiden Gleichungen

$$I_1 = I_0 S \dagger K \quad I = I_0 \quad S \tag{9}$$

wenn S die Eransmission des benutzten Photometers bedeutet Gebruicht man al Lichtquelle die Sonne, so hat man die Hohen underung derselben wahrend der beobachtung in Rechnung zu ziehen

Fs konnte vorkommen, dass man bei dieser Vergleichung nicht die volle Offinung benutzen kann. Betragt diese Y statt der Y so exhalt man aus den obigen beiden Gleichungen (unter berucksichtigung des nun veranderten f.) nicht K sondern K Man kann dieses dann mit Hilfe der Gleichung (56) auf die volle Offinung reduzieren

Nuch dieser — jedoch graphisch' durchgeführten — Methode wurde die II insmission des Objektivs von 1612 mm Offnung des O-Gyallier Refriktors bestimmt. Die Ober flache der Linse wurde in funf konzentrische Felder geteilt, und durch jedes derselben

nacheinander die Sonne spektralphotometrisch mit und ohne Fernrohr gemessen. Da angenäherte Werte der Linsendicken und der Transmissionskoeffizienten für Flint- und Crownglas bekannt waren, wurden diese Zonen schon im vorhinein gerechnet. Es fand sich z. B. für Rand und Mitte des Objektives:

$\lambda = 0.673$	$\lg K(\text{Rand}) = -0.0593$	$\lg K(Mitte) = -0.0828$
633	553	816
600	567	832
555	649	894
515	728	965
484	763	1003
464	776	1017
444	780	1023
426	782	1023

und hiernach durch mechanische Integration über das ganze (sichtbare) Spektrum:

$\lambda = 0.673$	$\lg K = -0.0645$	$\lambda = 0.484$	$\lg K = -0.0817$
633	611	464	829
600	626	444	834
555	703	426	836
515	781		

Unter Zuhilfenahme des aus der Größe des Sonnenbildes bestimmten Kondensationsfaktors ergab sich nun aus den Beobachtungen, daß an die voranstehende Reihe die fast genau konstante Korrektion von +0.0238 hinzugelegt werden muß, um die wahre Transmission des Objektives zu erhalten. Die Absorption beträgt also rund $11\,^{0}/_{0}$ des auffallenden Lichtes.

b) Reflektoren.

Hier gestaltet sich die Sache bedeutend einfacher. Der absorbierte Teil $(1-\alpha)$ gelangt nicht ins Auge, und der reflektierte β kann der geringen Krümmung des Spiegels halber als vom Einfallswinkel unabhängig betrachtet werden. Man hat also ganz einfach:

$$I = \alpha \beta I_0 f \qquad (60)$$

Die Bestimmung dieser Größe, die wir wieder mit K bezeichnen, geschieht ganz wie früher, unter Berücksichtigung der Strahlenkondensation.

Bei dem Reflektor fällt zugleich die Ungleichheit der Fokallängen für verschiedenfarbene Strahlen weg, was für Spektralbeobachtungen stets ein außerordentlicher Vorteil ist.

Durch Temperaturänderungen wird bei Refraktoren die Dicke der Linsen verändert; so lange aber keine Deformation der Linse eintritt, trifft der Strahl unabhängig von der Temperatur immer dieselbe Zahl absorbierender Teilchen; der Transmissionskoeffizient bleibt also unverändert.

Eine Veränderung kann bei beiden Arten von Kondensatoren nur durch den Einfluß der Temperatur auf die Brennweite hervorgebracht werden. Mißt man nämlich bei der Temperatur t und reduziert die Messungen auf die feste Temperatur t_0 , so kommt:

$$\mathbf{f} = \left(\frac{Y_0 + \alpha(t - t_0)}{F_0 + \beta(t - t_0)}\right)^2, \quad F = [f_0 + \gamma(t - t_0)] \text{ tang } \varrho$$

da man die Änderungen immer als lineare Funktionen der Temperatur betrachten kann.

e) Chromatische Fehler des Kondensators.

Besteht der Kondensator aus einer Linsenkombination, so wird das Bild einer punktförmigen Lichtquelle durch ein Prisma betrachtet trotz der angestrebten Achro-

masie nicht eine Linie erzeugen, sondern im allgemeinen eine von zwei Kurven eingeschlossene Flache, deren Breite stets nur für die gerade eingestellte Wellenlunge unendlich I lein ist Fokussiert man für jeden einzelnen Strahl, so braucht die Chromasie nicht weiter berucksichtigt zu werden. Wir nehmen nun aber an, daß dies nicht der Fall ist, daß also Intensitatsmessungen an einem Spektrum vorgenommen werden, welches konstant auf die Wellenlunge λ fokussiert ist

Da man fur den betrachteten Fall Dicke und Abstand der beiden Linien bedenkungslos vernachlassigen darf, haben wir nach der elementaren Optik fur dic beiden Linsen

$$\frac{1}{\alpha} = \frac{1}{f} - \frac{1}{a} \quad \frac{1}{\alpha} = \frac{1}{f} - \frac{1}{a} \tag{61}$$

wenn a α und f die Gegenstandsweite Bildweite und den Fokalabstand bezeichnen Fur eine Kombination zweier Linsen ist die Gegenstandsweite der zweiten Linse die Bildweite der ersten also

$$a' = -\alpha$$

und daher erhalt man

$$\frac{1}{a} = \frac{1}{f} + \frac{1}{f} - \frac{1}{a} \tag{62}$$

Setzt man parallele Strahlen voraus, und nennt F die Brennweite des Systems, so wird

$$\frac{1}{F} = \frac{1}{f} + \frac{1}{f} \tag{63}$$

wo die / gegeben sind durch

$$\frac{1}{f} = (n-1)\left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r}\right), \quad \frac{1}{f'} = (n-1)\left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r}\right) \tag{64}$$

Da nun die ehromatische Abweichung immer sehr klein ist kann man schreiben

$$\frac{dF}{F} = \frac{df}{f} + \frac{df'}{f} \\
\frac{dF'}{F} = -dn\left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r}\right) - dn\left(\frac{1}{r_4} + \frac{1}{r}\right)$$
(65)

Legt mun also durch den Brennpunkt F der Wellenlange λ eine Ebene senkrecht zur optischen Axe, so ist die Breite z B des Fokalbildes von der Wellenlange λ , der n+dn entspricht

$$d\beta = dF \operatorname{tg} \varphi \tag{66}$$

wenn φ die schembare Offnung des Objektives bedeutet Man erhalt also, ohne Ruck sicht auf das Zeichen

$$d\beta = F^2 \operatorname{tang} \varphi \left[dn \left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r_2} \right) + dn \left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r_2} \right) \right]$$
 (67a)

oder durch Finfuhrung von Wellenlangen, indem man setzt

$$n = a_0 + \frac{a_1}{7}$$

$$d\beta = F \operatorname{tg} \varphi \frac{2d\lambda}{\lambda^3} \left[a_1 \left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r_2} \right) + a_1 \left(\frac{1}{r_4} + \frac{1}{r} \right) \right]$$
 (67b)

Setzt man die rein optische Konstante, in welcher nun die Radien mit Rucksicht auf die Linsenformen, absolute Großen bedeuten, gleich $\frac{\alpha}{Y}$ mit Y die Offnung = Itang φ bezeichnend, also

$$\alpha = -\left[a_2\left(\frac{1}{r_1} + \frac{1}{r_2}\right) - a_2'\left(\frac{1}{r_1'} + \frac{1}{r_2'}\right)\right]Y$$

so kommt:

$$\beta = \alpha F \frac{1}{\lambda^2} - \beta' \qquad (68)$$

wo β' die Integrationskonstante bedeutet. Wir bestimmen sie so, daß die Breite in λ_0 gleich β_0 werde, und haben dann allgemein:

$$\beta = \beta_0 + \alpha F \left(\frac{1}{\lambda^2} - \frac{1}{\lambda_0^2} \right) \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (69)$$

Ist nun die Intensität auf die Breite β_0 bezogen, so muß sie für die Wellenlänge λ , um auf dieselbe Fläche reduzierbar zu sein, mit $\frac{\beta}{\beta_0}$ multipliziert werden.

Ist also das Spektroskop beständig auf λ_0 eingestellt, und beobachtet man für die Wellenlänge λ die Intensität I'_{λ} , so ist dieselbe auf das Linienspektrum reduziert:

$$I_{\lambda} = I_{\lambda}' \left\{ 1 + \frac{\alpha}{\beta_0} F\left(\frac{1}{\lambda_2} - \frac{1}{\lambda_0^2}\right) \right\} \qquad (70)$$

Für rein spektroskopische Beobachtungen sind auch unachromatische Konvexlinsen vorgeschlagen worden, aber wohl nie in Gebrauch gekommen. Für solche gilt ganz dieselbe Formel, nur braucht man in α zu setzen $a_2'=0$.

5. Theorie der spektralanalytischen Instrumente.

Die Übertragung der Resultate theoretischer Forschung auf Erscheinungen der Natur, und umgekehrt, der Erscheinungen auf die Theorie geschieht durch Vermittelung der Beobachtungen, zu deren Anstellung es der Instrumente bedarf. Da einerseits deren Kenntnis dem Forscher ebenso notwendig wird, wie die Handhabung seiner mathematischen Hilfsmittel, andrerseits aber zumal in der Spektralanalyse diese nie in der idealen Form darstellbar, welche ihm die der Untersuchung zu Grunde zu legenden Größen genau lieferte, so möge diesem Gegenstande hier noch eine gedrängte Besprechung gewidmet sein, indem nur das Typische der Instrumente festgehalten und zumeist nur auf ihr Verhalten gegenüber der Intensität eingegangen werde. Bezüglich der Wellenlänge wird man in fast jedem Falle in der reichen Litteratur des Gegenstandes Rat finden.

Entsprechend den drei Variabelen des Spektrums, Wellenlänge, Intensität und Schwingungsebene, teilen wir auch die Instrumente in drei Klassen, deren jede die Bestimmung einer dieser Veränderlichen zur Aufgabe hat. Wir unterscheiden außerdem noch den Fall, daß der zu beobachtende Strahlenkomplex getrennt oder nicht getrennt ist. Der erstere entspricht der bereits bezeichneten Aufgabe, der zweite wird durch Instrumente beherrscht, welche die Farbe, mittlere Intensität und mittlere Polarisationsebene bestimmen.

A. Das Spektrometer und Spektroskop.

a) Zur Auflösung eines Strahlenkomplexes in ein Spektrum hatten wir vornehmlich zwei Mittel gefunden; die Dispersion durch Brechung und die Diffraktion. Wir besprechen zunächst das auf der zweiten Erscheinung beruhende Instrument.

Das Diffraktionsspektrometer ist im wesentlichen ein feines Winkelmessinstrument, mit welchem die Beugungswinkel parallel aus einem Spalte auf ein Diffraktionsgitter

iallender Strahlen bestimmt werden. Das Rohr, wolches den im Bronnpunkte einer Kollektivlinso stohenden Spalt enthalt, herfst Kollimatoriohr, und ist mit dem Beobrechtungsfernrohr um dieselbe vertikale Are dichbar, welche zugleich den durauf senk rechten Kreis tragt. Um mit dem Instrumente Mossungen anstellen zu Lonnen, musson zunächst die Echler dosselben ehminiert werden. Erfordernis ist, Komzidenz der optischen Axen von Kollimitor- und Fernrohr, und Perpendikulunt it derselben auf die mechanische Diehungsare, senkrechte Stellung des Gitters auf die optischen Axen der beiden Rohre, Nullwert des Inzidenzwinkels, Parallelismus der Gitterspilten mit dem Kollimitorspalte

Min stellt die Fermoli, im besten mit Hilfe eines himmlischen Objektes, im parallele Struhlen ein, visicit den Spult an, und verandert seine Lage zur Kollimatorlinse so lange, bis er vollig schart erscheint. Dinn treten die Spaltstrahlen purillel ius Darauf stellt man einen Punkt des Spaltes, der etwi durch einen über die Mitte des Spaltes gespannten Fuden harert ist, auf das Fudenkreuz des Fermohis ein, stellt auf das Gittertischehen einen Spiegel und giebt dem Lischehen eine solche Neisung, das durch Reflexion vom Spiegel um einen beliebigen Winkel derselbe Punlt des Spiltes mit dem Fudenkieuze des Ferniolis komzidieit. Dann ist dei Spiegel dei mechanischen Drehungswe puallel, und man benotigt nun blofs Fernicht und Kollimator senkrecht zu die er Spiegelflache zu stellen. Zu dem Ende scht min von das Okulin unter einem Winkel von 40° einen durchbrochenen Spiegel der seitlich beleuchtet wird durch die Offnung der Spiegelplatte hindurch, so erblickt man im allgemeinen neber dem Fidenkieuze auch dis von der der Diehungsaxe publichen Spiegelfliche ieflektierte Bild und Fadenkieuz fillen zusammen, wenn die optische Axe des Ferniolis auf jener Flache senkrecht steht Ist diese komzidenz zu Stunde gebracht so eisetzt min den Spalt duich ein ahnliches Okulai, und verfahrt ganz innlog. Um nun das Gitter in dei Richtung dei Spilten senkrecht zur optischen Axe der beiden Lohic zu stellen, braucht min nur dieses an Stelle der Spiegelplitte ils reflektierende Flache zu benutzen. Der Finfillswinkel der Spiltstrahlen ist Null, wenn die entspechenden Maxima einer homogenen (z.B. Natrium) Strahlengattung icehts und links voll lommen symmetrishli zum ungebeusten Spaltbilde stehen. Gunz un ilog verführt man wenn es sich um ichtektierende Gitter hindelt

Bestimmt man nun z B bei eintallendem Sonnenhehte die Kreis iblesung de ungebeugten Spaltbildes ψ_0 , darauf die einer bestimmten Linie λ im m-ten Speltrum rechts und links entsprechende Lesung ψ und ψ , so wird

rechts und links entsprechende Lesun,
$$\psi$$
 und ψ , so wird
$$\lambda = \frac{1}{N} \frac{\sin(\psi - \psi_0)}{m} = \frac{1}{N} \frac{\sin(\psi_0 - \psi)}{m}$$
(71)

wenn N die Anzahl der auf die Langeneinheit gehenden Spalten bezeichnet, die mit einem guten Mikroskope gegen die schon vom kunstler gemachte Angabe verglichen werden kann. Wie min aus dem Vorheigehenden ersieht, werden die Wellenlangen bestimmungen desto genzuer, in einem je hoheren Spektrum sie ausgeführt werden. Die iber die einzelnen Spektrie sich schon sehr rasch superponieren, so mussen die die Messung storenden Strahlenguttungen entweder durch Absorptionsmedien, oder besser — da man hier nicht beschrankt ist, durch Prismen abgehalten werden. Einzeugt min namlich durch ein Prisma ein — wenn auch nicht besonders reines — Spektrum, und laßt dasselbe auf den Spalt des Spektrometers fallen, so hat man es mit teilweise homogenem Lichte zu thun, in welchem man nun bis Spektra sehr hoher Ordnung gehen kann

Die Fehler, welchen die Gitter unterliegen, sind prismatische oder Planabweichungen der Gitterplatte, und nicht Kongruenz der Spalten und ihres gegenseitigen Es sei nun γ die Breite des ersten Spaltes und c die gegeneinander gekehrte Randentfernung der beiden ersten. Dann sei allgemein für die folgenden:

$$\gamma_r = \gamma + \delta_r, \ e_r = e + \varepsilon_r$$
 (72)

wo δ_r und ε_r vorläufig nur an die Bedingung der unendlichen Kleinheit gebunden sein mögen. Dann wird die Summe der Sinusse, welche den Schwingungszustand in einer zu den gebeugten Strahlen senkrechten Ebene darstellt, zur folgenden:

$$\sin 2\pi \left[\varphi - \frac{v}{\pi} \left(\beta + \frac{1}{2} \gamma \right) + \sin 2\pi \left[\varphi - \frac{v}{\pi} \left(\beta + \frac{1}{2} \gamma \right) - \frac{\delta_2}{2} \frac{v}{\pi} - (\gamma + e) \frac{v}{\pi} \right] + \sin 2\pi \left[\varphi - \frac{v}{\pi} \left(\beta + \frac{1}{2} \gamma \right) - \frac{\delta_3}{2} \frac{v}{\pi} - 2(\gamma + e) \frac{v}{\pi} - (\delta_2 + \varepsilon_2) \frac{v}{\pi} \right] + \cdots \right]$$
(73)

wo Kürze halber:

$$\varphi = \frac{t}{\tau} - \frac{x}{\lambda}, \quad v = \frac{\pi}{\lambda} \left(\sin \psi - \sin \chi \right). \quad (74)$$

gesetzt war. Schreiben wir nun:

$$\varrho_{1} = \frac{1}{2} \frac{v}{\pi} \delta_{2}$$

$$\varrho_{2} = \frac{1}{2} \frac{v}{\pi} \delta_{3} + (\delta_{2} + \varepsilon_{2}) \frac{v}{\pi}$$

$$\vdots$$

$$\varrho_{n} = \frac{1}{2} \frac{v}{\pi} \delta_{n+1} + (\delta_{n} + \varepsilon_{n}) \frac{v}{\pi}$$
(75)

so wird die Sinussumme unter schon früher benutzten Abkürzungen einfacher: $S = \sin x + \sin (x - y - \varrho_1) + \sin (x - 2y - \varrho_2) + \cdots$

welche, da ϱ_1 noch immer unendlich klein bleibt, sich auch so schreiben läßt:

 $S = \sin x + \sin (x - y) + \sin (x - 2y) + \cdots$

Bei beliebig belassenem ϱ kann die zweite Summe allgemein nicht entwickelt werden. Es läßt sich aber für ϱ , betrachtet man die Anfertigungsweise der Gitter, und die zur Bestimmung von $(\gamma + e)$ dienende Gleichung — die sehr wahrscheinliche Annahme machen, dass es eine periodische Funktion der Ordnungszahl der Spalten ist, derart, dass sie innerhalb der Breite der Gitter (durch N_1 die Zahl der Spalten gegeben) ν -mal ihren größten Wert annimmt. Setzt man also, nur die ersten Glieder mitnehmend, in einer Fourierschen Entwickelung $\varrho_n = \varrho \sin 2\pi n \frac{\nu}{N} \quad .$

wo ein additives Glied, wegen $n=0: \varrho_0=0$ nicht vorkommen kann, so wird:

$$\sum_{1}^{r} \varrho_{r} \cos (x - ry) = \varrho \sum_{1}^{n} r \sin 2\pi \frac{\nu}{N} r \cos (x - ry)$$

$$= \frac{\varrho}{2} \sum_{1}^{n} r \cos \left[x - r \left(y - 2\pi \frac{\nu}{N} \right) \right] - \frac{\varrho}{2} \sum_{1}^{n} r \sin \left[x - r \left(y + 2\pi \frac{\nu}{N} \right) \right] \cdot (78)$$
Und biquesity subject to the first section of the content of t

Und hiermit erhält man aus (76) die Gleichung:

$$S = \frac{\sin\frac{n}{2}y}{\sin\frac{1}{2}y} \sin\left(x - \frac{n-1}{2}y\right) - \frac{\varrho}{2} \frac{\sin\frac{n}{2}\left(y - 2\pi\frac{1}{N}\right)}{\sin^{-1}\left(y - 2\pi\frac{1}{N}\right)} \cos\left|x - \frac{n-1}{2}\left(y - 2\pi\frac{1}{N}\right)\right| + \frac{o}{2} \frac{\sin\frac{n}{2}\left(y + 2\pi\frac{1}{N}\right)}{\sin^{-1}\left(y + 2\pi\frac{1}{N}\right)} \sin\left|x - \frac{n-1}{2}\left(y + 2\pi\frac{1}{N}\right)\right|$$

$$x = 2\pi\left|\varphi - \frac{v}{\pi}(\beta + \frac{1}{2}\gamma)\right| \quad y = 2\pi\frac{v}{\pi}(\gamma + \epsilon)$$
(70)

Jetzt tritt naturlich das Maximum der Intensität nicht mehr für y=0 auf, sondern allgemein erst dann wenn $\frac{\pi}{2}(/+e)(\sin\psi-\sin\gamma)=m\pi+\epsilon\pi$ (50)

ıst, wenn ε eine sehr kleine Große bedeutet. Daraus folgt als Korrektion der Wellenlange, die zu der direkt bestimmten algebrasch hinzuzulegen ist

$$J\lambda = -\frac{1}{N}\sin\psi \frac{c}{w} \tag{51}$$

wenn senliechte Inzidenz der Strahlen auf das Gitter vorausgescht wird. Um ϵ zu bestimmen, braucht man nur aus (79) die Intensitüt der gebeugten Strahlen, die Summe der Quadrate der Amplituden zu bilden, diese nach y differenzieren, und nuch Substitution von $\frac{y}{2} = m\tau + \epsilon \pi$ den Differentialquotienten Null zu setzen. Daber sind naturlich alle jene Abkurzungen zu berucksichtigen, welche durch die Kleinheit von ϵ geboten Sind

b) Ein Nachteil des Diffraktionsspektiometers ist entschieden die geringe Liehtstarke die nicht zu umgehen ist, und diher wird dasselbe wohl immer ein Normalinstrument bleiben, in praktischen Untersuchungen diegegen meistens durch die Dispersionsspel trosl op verdrangt werden, welchem wir nich ein eingehenderes Studium werhen wollen

Durch Integration der Schwingungsgleichungen des Athers wir gefunden der Schwingung im miterreerfullten Riume je nich der Wellenlange veranderlich ist. Laßt man demgemis em Strahlenbundel wir einen korper fallen, so erhalt man nach dem bekannten Brechungsgesetze

$$\frac{\sin t_1}{\sin t_1} = n \tag{82}$$

wo i_1 und i_2 Einfalls und Brechungswinkel, i_1 abei den auf Luft bezogenen Brechungsmidex bezeichnet. Die i_1 von Strahl zu Strahl veranderlich ist, so bewirkt schon die Brechung an der eisten Flache des Korpers Zeistreuung der Schwingungen. Dem Austritt des Strahlenbundels in atmosphuische Luft erhalt min die maloge Gleichung

$$\frac{\sin \iota}{\sin r} = \frac{1}{\iota} \tag{5.}$$

Die Dispersion wird also durch diese zweite Brechung wieder teilweise aufgehoben sie wird es ganz, wenn $i=r_1$ daher auch $r_2=i_1$ wird. Dieser Fall tritt aber immer ein wenn die Grenzflachen des brechenden Korpers einander parallel sind. Bleibende Dispersion durch Brechung kann nur dann erhalten werden, wenn das brechende Medium gegeneinander geneigte Grenzflachen besitzt. Korper von der ingegebenen Figenschieft werden Prismen genannt. Ist der brechende Winkel derselben, das ist der durch die

Grenzflächen eingeschlossene Winkel φ , so hat man nach der elementaren Optik die Gleichungen:

 $\frac{\sin i_1}{\sin r_1} = n, \quad \frac{\sin i_2}{\sin r_2} = \frac{1}{n}$ $r_1 + i_2 = \varphi$, $\delta = i_1 + r_2 - \varphi$

wobei δ die Deviation, d.h. den Winkel bedeutet, welchen der aus dem Prisma austretende Strahl mit dem auffallenden bildet. Diese Gleichungen charakterisieren vollkommen das Spektrometer, dessen typische Eigenschaften auch daraus entwickelt werden können. Die unmittelbarste Variabele des Spektrums, die Wellenlänge, erscheint hier ausgedrückt durch den Brechungsindex; auf die Bestimmung dieser Größe kommt es sonach zumeist an. Die Deviation hat die Eigenschaft, ein Minimum werden zu können. Durch Differentation nach dem Einfallswinkel erhält man:

$$\frac{d\delta}{di_1} = 1 + \frac{dr_2}{di_1}; \quad dr_2 = n \frac{\cos i_2}{\cos r_2} di_2, \quad di_2 + dr_1 = 0, \quad dr_1 = \frac{1}{n} \frac{\cos i_1}{\cos r_1} di$$

woraus durch einfache Substitution sich ergiebt:

$$\frac{d\delta}{di_1} = 1 - \frac{\cos i_1 \cos i_2}{\cos r_1 \cos r_2}$$

Berücksichtigt man daneben die Gleichung:

$$\sin i_1 \sin i_2 = \sin r_1 \sin r_2$$

 $\sin i_1 \sin i_2 = \sin r_1 \sin r_2$ so findet sich leicht, daß im Falle des Grenzwertes $\frac{d\delta}{di_1} = 0$ sich ergiebt:

$$i_1 - i_2 = r_2 - r_1, \quad i_1 + i_2 = r_1 + r_2$$

Dabei scheinen die Vorzeichen der aus dem Kosinussatze sich ergebenden Gleichung unsicher. Dass sie aber in der That in der angegebenen Weise zu wählen sind, ergiebt sich aus folgender Überlegung. Es sei gewählt:

$$i_1 - i_2 = r_1 - r_2$$
 oder $i_1 - r_1 = i_2 - r_2$

Nun ist aber $i_1 > r_1$ und $i_2 < r_2$ nach den Gesetzen der Brechung. Es müßte mithin eine positive Größe einer wesentlich negativen gleich sein können. Es ist somit das Zeichen der einen Seite zu wechseln.

Addiert und subtrahiert man die erhaltenen Gleichungen, so kommt:

$$i_1 = r_2, \quad i_2 = r_1 \quad \dots \quad (85)$$

Das Minimum der Deviation tritt also bei symmetrischem Durchgange der Strahlen durch das Prisma ein, und ist durch das Drehen des Prismas sehr leicht zu erhalten, da der Drehung bis zum Minimum der Deviation auch das Spektrum folgt, dann aber stille steht, und trotz weiter fortgesetzter Drehung eine wieder rückkehrende Bewegung annimmt. Gewöhnlich hält man bei Messungen diesen Spezialfall ein; es findet sich hierfür

woraus unter Berücksichtigung einer der abgeleiteten Dispersionsformeln, etwa der Cauchyschen $n^2 = a_0 + \frac{a_2}{12} + \frac{a_4}{14} + \cdots$

die Wellenlänge gefunden werden kann, wenn aus der anderwärts schon bekannten Wellenlänge von m Strahlen die m Konstanten der Gleichung bestimmt worden sind.

Man sieht also, daß das Spektrometer mit Prisma, welches übrigens an Konstruktion, Behandlung und Aufstellung ganz mit dem Gitterspektrometer übereinstimmt, durchaus kein absolutes Messinstrument ist, da es schon die Kenntnis einiger Wellen-

Handelt es sich also nicht um die weitestgetriebene Genausgkeit, langen voraussetzt so schlagt man zur Bestimmung der Wellenlange einen viel direkteren Weg ein indem man das Prisma zumal bei geringerer Dispersion, ein für allemal für einen mittleren (grunlich gelben) Strahl in das Minimum der Devrition cinstellt, und entweder den Kies als einfache Skala benutzt, oder überhaupt ein — mit der Deviation in gai keinem einfichen Verhaltnis stehendes Mikrometerwerk arwendet. Man stellt dann die schon sehr genau bestimmten Linien des Sonnenspektrums ein, und betrachtet ihre Wellen langen als Ordinaten der juf der Abszissenaxe aufgetragenen Mikrometerablesung. Min erhalt also durch Anwendung einer graphischen — oder insend einer Interpolationsmethode die Wellenlunge ils (Tibellii) Funktion der Mikrometer iblesung

Fine einfache Formel ergiebt sich zus den Fundamentalgleichungen, wenn min dieselben für Strahlen nahe zum Minimum der Deviation entwickelt. Man hat allgemein

$$n = \frac{\sin \left(\delta + \varphi - r \right)}{\sin \left(\varphi - \iota_1 \right)} \quad \sin \iota_2 = \frac{\sin r}{n} \tag{59}$$

und durch deren Vereinigung wird

 $\sin \varphi / n - \sin \tau - \cos \varphi \sin \tau = \sin (\delta + \varphi) \cos \tau - \cos (\delta + \varphi) \sin r$

odei

$$n = \sin \beta + \left[\cos \varphi \sin \beta + \frac{\sin (\phi + \varphi)}{\sin \varphi} \cos \beta - \frac{\cos (\phi + \varphi)}{\sin \varphi} \sin \beta \right]$$

 $n \sin \varphi = \sin \tau + 2 \cos \varphi \sin \tau \sin (\delta + \varphi - \tau) + \sin (\delta + \varphi - \tau)$

Wir differenzieren diesen Ausdruck nach i, und erhalten so

$$2nn \sin \varphi = 2 \sin r \cos r + 2 \cos \varphi \sin r \cos (\delta + \varphi - r)(\delta - 1)$$

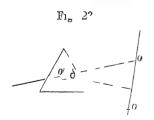
$$+ 2 \cos \varphi \cos r \sin (\delta + \varphi - r) + 2 \sin (\delta + \varphi - r) \cos (\delta + \varphi - r)(\delta - 1)$$

$$= 2 \sin 2r + 2 \cos (\delta + \varphi - r)(\delta - 1)[\cos \varphi \sin r + \sin (\delta + \varphi - r)]$$

 $+2\cos\varphi\cos\imath\sin(\delta+\varphi-i_1)$

Entwickelt min nun um die Minimum der Deviation herum in eine Mie Liulinsche $n = \frac{\sin^{-1}(\delta + \varphi)}{\sin^{-1}\varphi} + \frac{\varphi + \delta}{2} \frac{\cos^{-1}(\delta + \varphi)}{\sin^{-1}\varphi} + \frac{1}{2} \frac{\sin^{-1}\varphi}{\sin^{-1}\varphi}$ Rcihe, so lommt (90)

wo ber kleiner Dispersion die ingegebene Naherung durchaus genugen wird. Bestimint m in nun nicht die Deviition selbst, sondern nur die Kreisablesung w, so kinn man (90) $n = a \sin \omega + b \cos \omega + \epsilon \omega \sin \omega + d \omega \cos \omega$ auch schreiben wo a, b, c d Konstanton bedeuten



Hat man dagegen im Spektroskope eine Lineaiskale, so wind die Formel etwas weniger einfach. Es sei (Fig. 23) o4 der Punkt der Skale, wo alle Strahlen ohne Prisma einschneiden wurden, o der Anfangspunkt der Skule, deren Lesung s sein moge o ist als Mittelpunkt der homocentrischen Strühlen für ülle Wellenlungen konstant les kommt nun darauf an, die Deviation o als Funktion von uszudrucken Setzt man oo = a, oo = b so kommt

$$\frac{\sin(\alpha + \delta)}{\sin \delta} = \frac{b}{a - s}, \text{ oder } \cot \delta = -\cot \alpha + \frac{1}{\sin \alpha} \frac{b}{a - s}$$
 (92)

und dieses ware in die Gleichung

$$n - \frac{\sin^{-1}(\delta + \varphi)}{\sin^{-1}\varphi} + \frac{(\delta + \varphi)}{4} \delta \frac{\cos \frac{1}{2}(\delta + \varphi)}{\sin^{-1}\varphi} +$$

∠u substituieren

In Fallen der Anwendung ist jedoch meistens die graphische Methode vorzuziehen

c) Die Genauigkeit der Messung sowohl als auch die Bequemlichkeit erfordert eine gewisse Größe der Helligkeit, sowie möglichste Reinheit des Spektrums. Letztere ist erreicht, wenn selbst sehr nahe Strahlen getrennt erscheinen, erstere, wenn alles auf das Prisma auffallende Licht zur Bildung des Spektrums aufgewendet wird. Geben also die Strahlen der Brechbarkeit n und n+dn noch getrennte Bilder, so ist offenbar dn das Mass der Unschärfe des Spektrums. Giebt man nun dem auffallenden Strahlenkomplexe eine solche Breite, dass die Einfallsstrahlen von i_1 bis $i_1 + di_1$ variieren können, so erhält man durch Differentiation unserer Gleichungen:

$$\cos r_2 dr_2 = n \cos i_2 di_2 + \sin i_2 dn, \ di_2 = -dr_1$$

$$\cos r_1 dr_1 = \frac{\cos i_1}{n} di_1 - \frac{\sin i_1}{n^2} dn$$

woraus durch successive Substitution in die erste Gleichung entsteht:

$$dr_2 = \left[\frac{\sin i_1 \cos i_2}{n \cos r_1 \cos r_2} + \frac{\sin i_2}{\cos r_2} \right] dn - \frac{\cos i_1 \cos i_2}{\cos r_1 \cos r_2} di_1 (93a)$$

oder einfacher:

$$dr_2 = \frac{\sin \varphi}{\cos r_1 \cos r_2} dn - \frac{\cos i_1 \cos i_2}{\cos r_1 \cos r_2} di_1 \dots \dots \dots (93b)$$

Fallen somit die Bilder der Strahlen n und n+dn noch eben zusammen, so wird $dr_2=o$, $dn = \frac{\cos i_1 \cos i_2}{\sin \sigma} di_1 \qquad (94)$ und man hat:

Es wird also dn desto kleiner, d. h. die Schärfe des Spektrums desto größer, je kleiner die scheinbare Breite des Strahlenkomplexes, und je größer der brechende Winkel des Prismas ist. Da wir im Minimum der Deviation bleiben sollen, so kann über i, i nicht frei verfügt werden. Um di_1 zu verkleinern, führt man die Strahlen durch einen engen Spalt, dessen Gesichtswinkel (di_1) vom Prisma aus noch dadurch verkleinert werden kann, daß man ihn in unendliche Entfernung, d. h. in den Fokus einer Kollimatorlinse stellt.

Die hingeschriebene Differentialgleichung ergiebt auch die Größe des primatischen Bildes; sowie di, als Unterschied der Einfallswinkel gleich brechbarer Strahlen als Breite des Spaltes aufgefast werden kann, so kann dr_2 , der Unterschied der Austrittswinkel der Strahlen gleicher Brechbarkeit n, als Breite des prismatischen Bildes betrachtet Setzt man also dn = 0, so kommt aus der Gleichung (93a): werden.

$$dr_2 = -\frac{\cos i_1 \cos i_2}{\cos r_1 \cos r_2} di_1$$

wonach für das Minimum der Deviation die Breite des Spaltes mit der Breite des Spaltbildes zusammenfällt.

Die Helligkeit einer Spektralregion wird um so geringer, je mehr dieselbe dispergiert wurde. Die Größe derselben läßt sich durch das Verhältnis $\frac{di_1}{dr_2}$ messen. Ist also h die Helligkeit des auffallenden (homogenen) Strahlenbündels, $h^{''}$ die des entsprechenden Spektralteiles, so ist

wo μ eine Größe, welche von der Absorption und Reflexion des Instrumentes abhängt. Durch Substitution des in (93) für $\frac{di_1}{dr_3}$ gefundenen Wertes hat man: $h' = h \mu \frac{\cos r_1 \cos r_2}{\cos i_1 \cos i_2}$

$$h' = h \,\mu \, \frac{\cos r_1 \, \cos r_2}{\cos i_1 \, \cos i_2}$$

Da zur Intensität einer Spektralregion der Wellenlunge λ jedoch die Strahlen der Wellenlunge λ und $\lambda+d\lambda$ beitrugen so hat man als Helligkeit der Stelle λ

$$H = h \, d\lambda = h \, \frac{d\lambda}{du} dn \tag{96}$$

wenn — was wohl genugend genzu ist — vorausgesetzt wird, das die Helligkeit unendlich benachbarter Strahlen gleich ist. Substituiert man in diese Gleichung die fur h und dn gefundenen Werte, so kommt

$$H = hu - \frac{\cos t_1}{\sin \varphi} \frac{\cos r}{\varphi} - \frac{d\lambda}{dn} dt_1$$
 (97)

Versteht man unter $\frac{dr}{d\lambda} = l$ die scheinbare Lange der betrichteten Spektruliegion so lifst sich diese Große auf tolgende Weise einfuhren

$$\frac{dr}{dn} = \frac{dr}{d\lambda} \quad \frac{d\lambda}{dn} = l \frac{d\lambda}{dn} \quad \frac{dr}{dn} = \frac{dr}{di_1} \frac{di_1}{dn} \tag{98}$$

oder

$$\frac{dr_{-}}{dn} = \frac{\sin \varphi}{\cos r_{1} \cos r} \tag{99}$$

wahrend aus der ersteren Gleichung

$$\frac{d\lambda}{dn} = \frac{1}{l} \frac{\sin \varphi}{\cos r_4 \cos r} \tag{100}$$

folgt Dies in Gleichung (97) eingesetzt, ergiebt

$$H = \mu \frac{h}{I} dt_1 \tag{101}$$

Die Helligkeit des Spektrums ist also proportional der eigentumlichen Helligkeit des betreffenden homogenen Lichtes und der Spaltoffnung, invert proportional der Linge des Spektrums. In gegebenen Fallen muß also stets zu beurteilen sein, wie die Dispersion und Spaltbreite zu regeln sei, um bei möglichst großer Helligkeit genugende Schafe zu erzielen.

d) In vielen Fallen wird das gewohnliche Spektroskop, als winkelsichtiges Instrument unbequem, und man benutzt dum, alleidings auf Kosten der Genaußkeit gerädsichtige Spektroskope (a vision directe). Die Dustellbrikeit derselben berüht auf dem Umstande, daß zwischen Ablenlung und Dispersion verschiedener Medien keine eintache Gesetzmaßigl eit vorhanden ist. Es gelingt also wohl, durch Verbindung mehrerer Prisinen die Ablenkung für in send einen mittleren Strahl aufzuheben, wihrend die Differenz der Dispersionen noch merklich bleibt. Da die Berechnung eines solchen Systems meist Sache des Optikers ist, sich übrigens leicht aus den Grundformeln des Prismas entwickeln laßt, so genugt hier ein bloßen Hinweis auf diesen Umstand. Die Wellenlangen werden auch in diesem Apparate am besten auf graphischem Wegenbegeleitet

Recht betrachtliche Fehler konnen durch Anderung der Temperatur in die Messungen eintreten Die Wirkung einer Temperaturanderung macht sich erstlich in Dispersionsanderungen des Prismas (oder Gitters) bemerkbar, zweitens werden divon aber auch die Mikrometervorrichtungen und Metallbestandteile affiziert. Doch gelingt es stets, diese zu eliminieren, indem man deren Wirkung gleichsetzt einem Ausdrucke von dei Form $\lambda = \lambda_0 + a(t-t_0) + b(t-t_0)^2$

wobei t die Temperatur, λ_0 die bei der Ausgangstemperatur t_0 beobachtete Wellenlänge bezeichnet. Nur in seltenen Fällen (bei sehr starker Dispersion und gleichzeitiger leichter Konstruktion des Spektroskopes) wird es nötig Glieder mit t^2 mitzunehmen.

Die Lage der Linie soll nur bei unendlich engem Spalte gemessen werden. Da sich dies im Allgemeinen nicht bewerkstelligen läst, so mus eine Korrektion der Wellenlänge beigefügt werden, die etwa die Form besitzt:

$$\lambda = \lambda_0 + \alpha \beta$$

wenn β die Spaltbreite in irgend einem Maße ausgedrückt, bezeichnet. Es ist vorteilhaft, wenn die Spaltöffnung unsymmetrisch, d. h. der eine Spaltbacken fest ist.

Benutzt man das Spektroskop für Untersuchungen der Himmelskörper, so kommt die optische Axe desselben in die verschiedensten Lagen zum Horizonte, wodurch eine Durchbiegung zu Stande kommt. Diese läßt sich in zwei Komponenten zerlegen, deren eine parallel den Fraunhoferschen Linien wirkende außer acht gelassen werden kann, die andere, der Längsrichtung des Spektrums entsprechende dagegen mit vollem Betrage in die Messungen eingeht. Bedeutet h den Winkel, den z.B. die optische Axe eines geradsichtigen Spektroskops mit dem Horizonte bildet (Höhe des Gestirns), h den Winkel der Längsrichtung des Spektrums mit dieser Ebene, so wird die Durchbiegung eine Korrektion von der Form

$$\Delta \lambda = a \cos h \sin k$$

hervorbringen. Ist das Spektroskop winkelsichtig, so wäre eine Durchbiegung des Kollimatorrohrs und des Fernrohrs gleicherweise zu beachten, und die Korrektion erhielte die etwas kompliziertere Form

 $\Delta \lambda = a \cos h + b \cos h \sin k$.

Doch ist es stets sicherer, und durch mögliche Nullpunktsänderungen des Mikrometers ebenfalls stets geboten, die Korrektion in jedem einzelnen Falle zu bestimmen, indem man — was äußerst leicht und einfach geschieht — die Natriumlinie in das Spektrum hineinprojiziert, und deren Wellenlänge bestimmt.

e) Alle bisherigen Untersuchungen schienen von einer, der brechenden Kante des Primas parallelen Dimension des auffallenden Strahlenbüschels unabhängig zu sein. Dies ist nicht der Fall, denn der Hauptschnitt des Prismas, die Ebene, welche durch den auffallenden und austretenden Strahl gelegt werden kann, erhält Strahlen auch von solchen Punkten, welche außerhalb dieser Ebene liegen, wodurch, wie sich zeigen läßt, eine Krümmung des Spaltbildes entsteht, so daß die Konvexität der brechenden Kante des Prismas zugekehrt ist. Dieser Krümmung, obwohl praktisch von keiner Bedeutung, mögen hier einige Betrachtungen gewidmet werden, da die diesbezüglichen Gleichungen eine sehr elegante Anwendung des von Helmholtz modifizierten Brechungsgesetzes demonstrieren.

Wählt man die brechenden Flächen des Prismas zu den Koordinatenebenen x, y und ξ, η , welche einen gemeinschaftlichen Anfangspunkt und die brechende Kante zur gemeinschaftlichen $z = \zeta$ Axe haben. Geht nun ein Lichtstrahl von dem Punkte a, b, c des ersten Koordinatensystemes aus, so möge er in o, y, z das Prisma treffen, in o, η, ζ dasselbe verlassen, und nach α, β, γ abgelenkt werden. Bezeichnet nun ψ die optische Länge des Strahles, so muß sein:

 $\psi = l_0 + nl_1 + l_2$

wenn n der Brechungsindex des Prismas, l_0 , l_1 , l_2 die Längen des Strahles vor, in und nach dem Prisma bedeuten, also die Größen

$$\begin{split} l_0 &= a + (b-y)^\circ + (c-z) \\ l_1^2 &= y + \eta^\circ - 2y\eta\cos\varphi + (z-\zeta) \\ l_2 &= \alpha^2 + (\beta-\eta) + (\gamma-\zeta) \end{split}$$

darstellen dabei ist φ der biechende Winkel Die schon fruher abgeleiteten Eigenschaften der Prismen ergeben sich anch ius den Minimumsbedingungen

$$\frac{\partial \psi}{\partial y} = o, \ \frac{\partial \psi}{\partial \eta} = o, \ \frac{\partial \psi}{\partial z} = o, \ \frac{\partial \psi}{\partial \zeta} = o$$

Wir verschieben nun die beiden Koordinatensysteme langs ihrer $= \zeta$ Axe so, daß c=o wird, und bezeichnen mit a_1 , y_1 , a_2 die laufenden Koordinaten der Strahlen Da die eisteren durch den Punkt a_1 , a_2 0 und a_3 1, a_4 2 die letzteren durch a_4 3 gehen, so hat man unter Zugrundelegung desselben Koordinatensystems die Gleichungen

$$y_1 - b = \frac{y - b}{z} z_1$$
 $x_1 - a = \frac{a}{-z} z_1$
 $y - y = p(z_1 - z)$ $x_1 = q(z_1 - z)$

Die Langen der Strahlen werden, da von der Brechung nach dem Prisma vorlaufig abgesehen wird

und mithin die Gleichungen des Brechungsgesetzes

$$\frac{\partial \psi}{\partial z} = o = \frac{1}{l_0} - n \frac{z_1 - z}{l_1}, \quad \frac{\partial \psi}{\partial y} = o = \frac{y - b}{l_0} - n \frac{y_1 - y}{l_1}$$

aus welchen Gleichungen sich schon die Unbekannten p und q beiechnen lissen Substituert man die Werte von $l_0,\ l_1$ so kommt

$$\frac{z}{\sqrt{a + (b - y) + z}} = n \frac{1}{\sqrt{1 + p} + q}$$

$$\frac{y - b}{\sqrt{a + (b - y) + r}} = n \frac{p}{\sqrt{1 + p} + q}$$

Nun ist ibei $\frac{p}{\sqrt{1+p+q}}$ der Sinus des Winkels, den der gebrochene Strihl mit der

Ebene y, z bildet, bezeichnet man ihn mit ω , so ist

$$\sin \omega = \frac{1}{n} \frac{y-b}{\sqrt{a+(b-y)+z}}$$

und man erhalt somit unter sonst gleich bleibenden Umst inden ein mit wachsendem abnehmendes w Besitzen ilso die Strahlen langs der brechenden Kanten eine Dimension, so schneidet deren Flache die Brechungsflache in einer Kurve, und wendet ihre Konvexität der brechenden Kante zu. Um den Satz nicht für eine zweite Brechung ausdehnen zu mussen, lann man sich jetzt einfallende und austretende Strahlen vertauseht denken, und an Stelle des Lichtpunktes das Auge setzen. Dieses sicht sodann die die gekrummte Flache bildenden Strahlen von als einer Geraden herruhrend mithin das Bild einer Geraden in Form einer Kurve

f) Wir wenden uns nun noch zu einigen speziellen Arten von Spektroskopen, immer in dem allgemeinen Sinne, worunter wir alle zur Trennung des Strahlenkomplexes dienenden Instrumente vorstehen. Hierher gehort das Spektroskop von P. Biaun zur

¹ Astı Nachrichten 1899

Erzeugung von homogenem Lichte bestimmt vorgelegter Wellenlänge und die farbigen (absorbierenden) Media, die auch praktisch häufig benutzt werden.

Der erste Apparat beruht auf der totalen Refraktion. Soll homogenes Licht von der Wellanlänge λ_1 bis λ_2 , Brechungsindex n_1 bis n_2 hervorgebracht werden, so läfst man einen Strahlenkomplex auf ein Prisma unter dem Grenzwinkel sin $\beta = \frac{1}{n_1}$ fallen. Dann werden alle Strahlen von der längsten Welle bis zu λ_1 in die Luft gebrochen, von λ_1 ab bis zu den kürzesten Wellen dagegen total reflektiert. Diese Strahlen fängt man in einem zweiten Prisma auf, welches für den Grenzwinkel sin $\beta = \frac{1}{n_2}$ geschliffen ist. Alle Strahlen von λ_1 bis λ_2 werden dann in die Luft gebrochen, und von λ_2 ab bis zu den kürzesten Wellen wieder total reflektiert. Ist der Unterschied $\lambda_2 - \lambda_1$ genügend klein, so erhält man das Bild der Lichtquelle iu homogenem Lichte, was bei einem kontinuierlichen Spektrum mit dem Spektroskope nicht zu erreichen wäre, in manchen Fällen jedoch erwünscht sein könnte.

Die farbigen Medien, deren Wichtigkeit erst bei der Intensitätsbestimmung des ungesonderten Strahlenkomplexes hervortreten wird, sind meist so gewählt, daß sie durch zahlreiche breite Absorptionsbande, mehrere Teile des kontinuierlichen Spektrums auslöschen, und die übrigen wieder zu einer neuen Strahlung vereint ins Auge führen, die dann eine von der Natur des Mediums abhängige Farbe besitzt. Besitzt man eine gehörige Zahl solcher Medien, so kann man beliebig homogene Farben darstellen, und ihre Aufeinanderfolge in vielen Fällen als bequemes Spektroskop benutzen. Ein Stück Kobaltglas z. B. läßt die Flammenreaktionen von Kalium und Natrium ebenso leicht unterscheiden, wie das Spektroskop selbst.

B. Theorie der kolorimetrischen Messungen.

Da die Gleichung des ungetrennten Strahlenkomplexes zwei Unbekannte enthält, die Totalintensität und die Wellenlänge des Energiemaximums, so können nur zweierlei Arten von Beobachtungen zur vollen Kenntnis desselben führen. Da nun aber μ — wie wir früher sahen — gerade die Mischfarbe einer Lichtquelle bestimmt, so liegt es nahe, aus Farbenbestimmungen μ selbst herzuleiten. In diesem Sinne ist das Kolorimeter mit dem Spektroskope verwandt, indem dieses die Wellenlänge, jenes eine von der mittleren oder vorherrschenden Wellenlänge abhängige Größe der Beobachtung darbietet. Die Bestimmung des μ kann auch durch zwei Intensitätsbestimmungen selbst erfolgen, wenn man in der zweiten Beobachtung durch Einschalten irgend eines absorbierenden Mediums die Grenzen des bestimmten Integrales für die Intensität abändert. Diese Methoden gehören jedoch in das Gebiet der Spektralphotometrie und können demnach auch erst später behandelt werden.

a) Farbenbestimmungen beruhen entweder auf gewöhnlicher Schätzung, oder auf Messungen. Im ersteren Falle ist das Vergleichsobjekt meist noch dem Gedächtnis entnommen, wie bei der Schmidtschen Farbenskale der Sterne. Sind einige Sterne von der Farbe 1, 2.. spektralphotometrisch bestimmt, also ihr μ_1 , μ_2 .. bekannt, und bezeichnet man mit Farbe wieder die Funktion $F(\mu)$ (378. III), so hat man, wenn z. B. die Farbe des zu bestimmenden Objektes zwischen r und r+1 der Skale fällt:

$$F(\mu_{r+1}) > F(\mu) > F(\mu_r)$$

wonach μ , so genau es die Schätzung erlaubt, durch Interpolation gefunden werden kann.

Die eigentlichen Messungen, zu deren Anstellung zuerst Zollner ein Instrument sein Kolorimeter, erdachte berühen auf dem Prinzipe der einkulüren Polarisation das Licht einer Vergleichslampe wird durch ein Nicolisches Prisma linear polarisiert und fallt darnach auf eine zur Axe senkrecht geschliftene Quarzplatte in der es einkulär polarisiert wird. Von hier aus geht der Strahl in ein zweites Nicol, welches als Analyseur dient, und mit einem dritten Nicol (zum beliebigen Abschwichen des Lichtes) das Photometersystem bildet. Das durch einkulare Polarisation in der Farbe dicker Krystallplatten erscheinende Licht wird direkt neben dem Lichte des Steines verglichen. Der Winkel der beiden eistgenannten Nicols ω wird am Kolorimeterließe abgelesen, und gilt als Maß der Farbe.

Ein beliebiger homogener Strahl der Lichtquelle hat nach seinem Durchgange durch das erste Prisma die Gleichung

$$s = i \sin 2\pi \frac{t}{I} \tag{102}$$

Beim senkrechten Durchgange durch die Quarzplatte teilt sich dieser lineute Strikl in zwei eineulu polarisierte. Um dies darzustellen, zerlegen wir ihn zunachst in zwei infernander senkrechte Schwingungen der en Richtungen mit 5 die respektiven Winlel φ und $90^{\circ}-\varphi$ einschließen. Die Gleichung der beiden Striklen ist dann

$$y = r \sin q \sin 2\pi \frac{t}{I}, \quad \omega = r \cos q \sin 2\pi \frac{t}{I}$$
 (103)

die durch wiederholte /erlegun, folgende Gestalt unnehmen

$$y = y_1 + y = u \sin 2\pi \begin{pmatrix} t \\ I \end{pmatrix} + u \sin 2\pi \begin{pmatrix} \frac{t}{I} \\ -n \end{pmatrix} + u \sin 2\pi \begin{pmatrix} \frac{t}{I} \\ -n \end{pmatrix} + u \sin 2\pi \begin{pmatrix} t \\ I \end{pmatrix} + u \end{pmatrix}$$

$$= u \sin 2\pi \begin{pmatrix} t \\ I \end{pmatrix} + u \cos 2\pi \begin{pmatrix} t \\ I \end{pmatrix} + u \cos 2\pi \begin{pmatrix} t \\$$

wober man unter Berucksichtigung von (103) für die Lestimmung von u und v erhalt

$$2u\cos 2\pi n = i\sin \varphi$$

$$2v\cos 2\pi n = i\cos \varphi$$
(1(1))

Damit erhalt man nun zus (104) das Gleichungssystem

$$y_{1} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} + n\right) \qquad y_{1} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{2} = \frac{r}{2} \frac{\cos \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} + n\right) \qquad y_{3} = \frac{r}{2} \frac{\cos \varphi}{\cos 2n\pi} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{3} = \frac{r}{2} \frac{\cos \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{4} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{5} = \frac{r}{2} \frac{\cos \varphi}{\cos 2n\pi} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{5} = \frac{r}{2} \frac{\cos \varphi}{\cos 2n\pi} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{6} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

$$y_{7} = \frac{r}{2} \frac{\sin \varphi}{\cos 2\pi n} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - n\right)$$

With min in sus den vier Striblen je zwei ins deren Phise und Amplitude verschieden ist, so eigeben diese zwei elliptisch polarisierte Striblen (z_1, y_1) und (z_1, y_1) . Hiben numlich zwei Striblen die Gleichungen

$$x = r_1 \operatorname{sin} 2\pi \frac{l}{l} \text{ und } y = r \operatorname{sin} 2\pi \left(\frac{l}{l} + m \right)$$

so wild die Gleichung der Dihnellipse

$$y = 2 \frac{r}{r_1} xy \cos 2m\pi + \frac{r}{r_1} x = r \sin 2m\pi$$

welche für den Phisenunterschied

$$m = \{(2r \mid 1) \mid m = 1\}$$

folgende einfichere (restilt innimmt

$$\frac{x}{t_1} + \frac{y}{t} = 1$$

wo nun entsprechend der Fresnelschen Theorie die Schwingungsrichtungen mit den Ellipsenaxen koinzidieren. Setzt man in Gleichung (106) entsprechend dieser Ableitung

 $2n = \frac{1}{4}$

so kommt:

$$y_{1} = \frac{r}{2} \sqrt{2} \sin q \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} + \frac{1}{8} \right) \qquad y_{2} = \frac{r}{2} \sqrt{2} \sin q \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{1}{8} \right)$$

$$z_{1} = \frac{r}{2} \sqrt{2} \cos q \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} + \frac{1}{8} \right) \qquad z_{2} = \frac{r}{2} \sqrt{2} \cos q \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{1}{8} \right)$$

$$(107)$$

eintritt. Die Komponenten der beiden cirkulären Strahlen sind also:

$$y_{1} = \frac{r}{2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} + \frac{1}{4}\right) = \frac{r}{2} \cos 2\pi \frac{t}{T}, \quad z_{1} = \frac{r}{2} \sin 2\pi \frac{t}{T}$$

$$y_{2} = \frac{r}{2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{1}{4}\right) = -\frac{r}{2} \cos 2\pi \frac{t}{T}, \quad z_{2} = \frac{r}{2} \sin 2\pi \frac{t}{T}$$
(109)

Durchdringen endlich die Strahlen die Quarzplatte von der Dicke Δ und erleidet der zweite Strahl gegen den ersten eine Verspätung D, so werden die Schwingungsgleichungen nach dem Verlassen des Krystalls:

$$z_{1} = \frac{r}{2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda} \right), \qquad y_{2} = -\frac{r}{2} \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda} \right)$$

$$z_{2} = \frac{r}{2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda} - D \right) \quad y_{4} = -\frac{r}{2} \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda} - D \right)$$
(110)

Das zweite Nicolprisma vereinigt diese Schwingungen nun wieder in eine Ebene, die mit der Ebene des einfallenden Strahles den Kolorimeterwinkel ω bilde. Die auf die erste Ebene senkrechte Schwingungskomponente ist also Null, während die in die Ebene fallende das Licht der Vergleichslichtquelle enthält. Dies giebt die beiden Gleichungen:

$$0 = z_1 \sin \omega + z_2 \sin \omega - y_2 \cos \omega - y_1 \cos \omega$$

$$S = z_1 \cos \omega + z_2 \cos \omega + y_1 \sin \omega + y_2 \sin \omega$$

$$(111)$$

Durch Einsetzen der Werte aus (110) in die erstere Gleichung erhält man:

$$\sin \omega \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda}\right) + \sin \omega \sin 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda} - D\right)$$

$$-1 \cos \omega \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda}\right) - \cos \omega \cos 2\pi \left(\frac{t}{T} - \frac{\mathcal{A}}{\lambda} - D\right) = 0 \cdot \cdot \cdot (112a)$$

die nach einigen leichten Reduktionen in die folgende übergeht:

$$tang \omega = -tang \pi D$$
 (112b)

Aus Beobachtungen schliefst dann Biot, dass

wo h irgend eine Konstante bedeutet.

b) Die zweite der Gleichungen (111) — und hauptsächlich diese interessiert uns — giebt die Intensität des zur Vergleichung dienenden Lichtes. Man erhält wie früher durch Substitution der Schwingungswerte:

$$S = \frac{i}{2} \cos \omega \sin 2\pi \left(\frac{l}{I} - \frac{I}{\lambda} \right) + \frac{i}{2} \cos \omega \sin 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{J}{\lambda} - D \right) - \frac{i}{2} \sin \omega \cos 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{J}{\lambda} \right) + \frac{i}{2} \sin \omega \cos 2\pi \left(\frac{l}{I} - \frac{J}{\lambda} - D \right)$$
(111a)

was such auch so schreiben last

$$S = \frac{1}{2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{J}{\lambda} \right) \left[\cos \phi + \cos \omega \cos 2\pi D + \sin \omega \sin 2\pi D \right]$$

$$+ \frac{1}{2} \cos 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{J}{\lambda} \right) \left[-\sin \omega - \cos \omega \sin 2\pi D + \sin \omega \cos 2\pi D \right]$$
(114b)

oder endlich

$$S = \frac{t}{2} \sin 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{J}{I} \right) \left[\cos \omega + \cos \left(\omega - 2\pi D \right) \right]$$

$$+ \frac{t}{2} \cos 2\pi \left(\frac{t}{I} - \frac{J}{I} \right) \left[-\sin \omega + \sin \left(\omega - 2\pi D \right) \right]$$
(11 to)

Hiermit wird die Intensität des Strahles

$$L = \frac{1}{T} \int_{-T}^{T} \left[\frac{dS}{dt} \right] dt = \frac{r - \tau}{T} \left[1 + \cos 2(\omega - \pi D) \right] = \frac{2r - \pi}{T} \cos (\omega - \pi D)$$
 (11)

Di von Energieschwichungen abgesehen die Intensitit der Vergleichslichtquelle hinter dem eisten Nicol für einen ihrer homogenen Strahlen durch

$$L_0 = \frac{2\pi}{I}$$

vor dem eisten Nicol wo das Licht noch nicht polarisiert ist also durch

$$L_0 = \frac{4\pi}{I} \tag{110}$$

gegeben ist so hat man die Beziehung

$$I = L_0 \cos \left(\alpha - \frac{1}{\lambda} \right) \tag{117}$$

wo mit Hinweis auf (113)

$$I = \pi h J \tag{118}$$

eine nur von der Diele der krystallplatte abhungige Konstante ist. In den Zollner schen Kolorimetern soll $J=5\,\mathrm{mm}$ gewählt werden damit die Ablesungen verschiedener Instrumente unter ein inder vergleichbar seien. Bei unserer Reduktions ut ist eine solche Norm naturlich nicht notwendig

wird Aus der Wellenlange des Streifens und dem Stande des kolonimeterkreises erhalt man so leicht die Konstante 7 welche mit der Angabe der Dicke / der Quurplatte das Kolonimetersystem vollstandig charakterisiert

Die Messungen berühen nun darauf, daß man bei gleicher Intensität der kunstlichen mit der zu bestimmenden Lichtquelle die durch Diehung des dritten Nikols um den Winkel v heigestellt wird, die Fuben der beiden durch Diehung des Kolonimeter kreises ein inder moglichst gleich micht. Steht dinn der Kolonimeterkiers unt ω , so

besteht innerhalb der Grenzen des sichtbaren Spektrums, also etwa der Linien H und A des Sonnenspektrums die Gleichung:

$$\int_{H}^{\Lambda} L s \, d\lambda = 2 \int_{H}^{\Lambda} L_{0} s \cos^{2} v \cdot \cos^{2} \left(\omega - \frac{k}{\lambda}\right) d\lambda \quad . \quad . \quad . \quad (120)$$

wenn s die Empfindlichkeit des Auges bedeutet. Setzt man nun an die Stelle von L und L_0 die Spektralgleichung, wobei sich (μ', \mathcal{A}') auf die Vergleichslichtquelle beziehen mag, so hat man:

$$\frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{H}^{\Lambda} s \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} d\lambda = 2 \cdot \frac{4}{\pi} \mu' \mathcal{A}' \int_{H}^{\Lambda} s \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu'^2)^2} \cos^2 v \cos^2 \left(\omega - \frac{k}{\lambda}\right) d\lambda \quad . \tag{121}$$

Da nun Farbe und Intensität von einander unabhängige Größen sind, d.h. die Einwirkung eines spektral ausgedehnten Strahlenkomplexes auf das Auge stets zu gleich qualitativer und quantitativer Art ist, so zerfällt die vorstehende Gleichung in die folgenden:

$$\frac{A = A' \cos^2 v}{4\pi u \int_{H}^{A} s \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} d\lambda = 2 \frac{4}{\pi} u \int_{H}^{A} s \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2} \cos^2 \left(\omega - \frac{k}{\lambda}\right) d\lambda} \qquad (122)$$

Die Größe s können wir angeben (siehe 18, p. 267), doch genügt es hier zu wissen, daß sie eine stetige Funktion der Wellenlänge ist, die zwischen H und A nur ein Maximum besitzt. Man kann daher einen Mittelwert der Größe s, etwa s_0 aus dem Integrale herausheben, der beiderseits wegen Gleichheit der Grenzen und der Integralwerte (wenn auch nicht des vollen Verlaufs der unter dem Integralzeichen stehenden Funktion) bis auf einen unendlich kleinen Unterschied gleich sein wird, mithin weggehoben werden kann. Wir haben also nach früherer Bezeichnung die Gleichung:

$$F(\mu) = \frac{8}{\pi} \mu' \int_{H}^{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu'^2)^2} \cos^2\left(\omega - \frac{k}{\lambda}\right) d\lambda \quad \cdot \quad \cdot \quad \cdot \quad (123)$$

Um nun das Integral rechter Hand, das kurz x genannt sein möge, auszuwerten, differenzieren wir es zweimal nach dem Parameter ω , der der geringen an den subjektiven Grenzen des Spektrums herschenden Intensität halber als von diesen unabhängig betrachtet werden darf, und erhalten so:

$$\frac{\partial^2 x}{\partial \omega^2} + 4x - 4 \int_H^A \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + {\mu'}^2)^2} d\lambda = 0$$

deren Lösung mit Rücksicht auf die Bedeutung von $F(\mu')$ ist:

$$x = F(\mu') + A\cos(2\omega + \alpha)$$

Es erübrigt nun mehr, in der Gleichung (123), aus welcher nun

$$F(\mu) = F(\mu') + A\cos(2\omega + \alpha)$$
 (124)

geworden, die Integrationskonstanten A und α zu bestimmen. Beobachtet man eine mit der Vergleichslichtquelle identische Strahlung, so ist $\mu = \mu'$, und die entsprechende Kolorimeterablesung bei Gleichheit der Farbe ist ω_1 ; man hat dann

$$2\omega_1 + \alpha = \frac{\pi}{2}$$
, oder $3\frac{\pi}{2}$ · · · · · · · · (125)

Die zweite Konstante eilalt man durch Vergleichung mit einer underen Lichtquelle von bekanntem μ , oder auch aus dem Kolonimeterwinkel ω_0 , welcher mit der benutzten Vergleichslampe das reinste Weiß giebt. Man hat also die vollstundige Formel

$$F(\mu) = F(\mu^{1}) + \frac{F(\mu_{0}) - F(\mu^{1})}{\sin 2(\omega_{0} - \omega_{1})} \sin 2(\omega - \omega_{1})$$
(12b)

Dabei hangt $F(\mu_0)$ und $F(\mu^1)$ die beide durch einmalige spektialphotometrische Messungen bestimmt werden, allein von der Natur und Femperatur der zum Versleich benutzten Flamme, ω_0 und ω_1 allein von der Lage (Diehung) und Deschaftenheit der Kolonimeterquarzplatte ab Da sich weiter μ aus F(u) bestimmen lafst, so lann man ein für allemal für dasselbe Instrument eine Fabelle der μ mit dem Argumente eranlegen, und die Kolonimeterbeobachtungen direkt reduzieren

Da die zu bestimmende Lichtquelle durch ein Fernroln und meist durch die ganze Schichte der Atmosphare beobachtet wird, so mussen dum noch Konicktionen vorgenommen werden die beieits besprochen wurden

Fur das Zollnersche kolorimeter gilt die Formel

$$F(\mu) = 0.2145 + 0.02946 \sin 2(\omega - \omega_1), \ \omega_1 = 198076$$

welche aus diei Steinen des I II und III Iypus abgeleitet wurde

C Das Spekti alphotometei

Unter diesem gewohnlich sehr enggetüsten Numen mogen hier alle Instrumente mit inbezinften werden, welche zur Energiebestimmung einer Strühlung dienen. Bei der schon langst erkannten Einheit der Atherschwingungen genuchtes unturlich ingend eine ihre Außerungen messend darzustellen, wogegen geriede die Mehrischlicht derselben in gegebenen Fallen eine willkommene Wahl zulatst. Diese Außerungen sind hauptsachlich dieseller Art. Chemismus Warmewirkung physiologische Wirkung in and nicht sieher nicht gewiesen

o Chemische Energiemesser

a) Auf eine lichtempfindliche Schichte von der Dieke h mose eine Strühlung von der Intensität L_0 und der Wellenlange k suffüllen. Ist für die Schichtenembert der Transmissionskocffizient x, so erhalt man als Intensität des die Schichte durchdrungenen Lichtes

$$L = L_0 \iota^h \tag{1.27}$$

Man nennt nach Bunsen Extinl tionskocitizient des chemischen Mediums den reziproken Wert derjenigen Schichtendicke welche die Intensität des durchgelassenen Lichtes auf $\frac{1}{10}$ der auffallenden herabdruckt. Es ist also

$$\int_{10}^{1} L_0 = L_0 x^{\alpha}, \quad \alpha = 10^{-\alpha} \tag{125}$$

womit man erhalt

$$L = L_0 \, 10^{-\alpha h} \tag{120}$$

oder

$$L = L_0 e^{-mah}, \quad m = \text{lognat } 10$$
 (130)

gesetzt wnd

Um ein Maß der Intensität zu erhalten, welche bei chemischen Veränderungen verbraucht wird, – und diesen Verbrauch deckt geräde die Strählung — nehmen wir in daß die chemische Wirkung der Intensität der Strählung proportional sei, wis

jedenfalls sehr augenähert wahr sein wird. Da in einer unendlich dünnen Schichte dh die Lichtintensität merklich dieselbe ist, so erhält man für die Größe $d\omega$ der stattgefundenen Wirkung:

und demnach für die chemische Wirkung innerhalb der ganzen Schichte:

Setzt man noch allgemeiner

wo q(t) eine Funktion der Expositionszeit ist — die meist einfach der Zeit proportional betrachtet werden darf, so erhält man für die Intensität des auffallenden Lichtes:

$$L_0 = \frac{m\alpha}{\varphi(t)} \omega \left(1 - e^{-muh}\right)^{-1} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (134)$$

natürlich in einem auf ω Bezug habenden Maße ausgedrückt.

Da sich der Wert des Transmissionskoeffizierten zwischen 0 und $1 - \frac{\mu^4}{m^4}$ bewegt,

und $\alpha = -\lg x$ ist, so ist der Faktor $\frac{1}{\alpha m}(1 - e^{-\alpha mh})$ stets zwischen 0 und

$$-\frac{1}{m \lg \left(1 - \frac{\mu^4}{m^4}\right)} \left[1 - e^{mh \lg \left(1 - \frac{\mu^4}{m^4}\right)} \right] \text{ gelegen, und erreicht für } e^{-m\alpha h} = \frac{1}{1 + m\alpha h} \text{ ein}$$

Maximum. Wenn auch die formelle Verschiedenheit dieser Formel von der Gleichung der Empfindlichkeit keine allzu große ist, so ist doch darin ein wesentlicher Unterschied begründet, daß die vorliegende Ableitung das Absorptionsgesetz benutzt, welches nicht mehr giltig ist, wenn während der Lichteinwirkung chemische Veränderungen vor sich gehen.

Indem wir eigentliche Photometerapparate, welche auf diesem Prinzipe beruhen, übergehen (ein solches ist z. B. von Prof Eder konstruiert; es besteht aus der Mischung zweier Lösungen, nämlich zwei Volumteile einer Lösung von Ammonium Oxalat in 25 Gewichtsteilen Wasser, und ein Volumteil einer Lösung von Quecksilberchlorid in 20 Gewichtsteilen Wasser. Chemisch wirksames Licht erzeugt einen Niederschlag von Quecksilberchlorid, dessen Gewicht per Flächen- und Zeiteinheit als Maß des auffallenden Lichtes dienen kann), wenden wir uns zugleich zu der Theorie der photographischen Platten.

Die Empfindlichkeit derselben wird am besten — immer aber, falls gefärbte Platten vorliegen, durch eine Fouriersche Reihe ausgedrückt. Die ersten drei bis vier Anfangsglieder werden wohl immer ausreichend sein. Um die Konstanten zu bestimmen, photographiere man ein kontinuierliches Spektrum von bekanntem $\mathcal I$ und μ , und bilde die Quotienten $s=\frac{L}{I}$, indem man I entweder mit einer vorgelegten (will-kürlichen) Intensitätsskale bestimmt, oder was stets genauer ist, die relative Absorption der veränderten Schichte gegen die nicht veränderte durch Beobachtungen ermittelt. Freilich setzt das alles voraus, daß das Hervorrufen und Fixieren des Bildes stets auf genau dieselbe Art erfolge. Diese Voraussetzung, die sich in der Anwendung mit vollem Rechte nie machen läßt, vermindert die Anwendbarkeit der Photographie bedeutend für Zwecke der spektralphotometrischen Messungen.

Wir gehen nun zu der Behandlung des ungesonderten Strahlenkomplexes über, der in der Photographie zu weit interessanteren Fragen führt. Wir wollen zunächst ganz allgemein beweisen daß eine photographische Aufnahme mit sleichzeitiger Intensitätsbestimmung nach anderen Methoden das Spektrum des sluhenden Korpers vollständig darstellt. Um luiz ieden zu konnen, nennen wir zwer Beobrehtunssmethoden verschieden, wenn sie einen Strahlenlomplex einer Lichtquelle zwischen verschiedenen Grenzen der Wellenlange umfassend zum Bewußtsem bringen. Dann kunn mit ginz allgemein den folgenden Satz aussprechen

Zu zwei volgelegten Beobichtungsmethoden last sich mindestens ein Kolpei lontinuierlichen Spektiums konstilleren, der nach beiden Methoden beliebig volgelegte Weite der Intensität annimmt. Oder umgekehrt

Zu jedem Korper Lontinuierhehen Spektrums lassen sich mindestens zwei Beobachtungsmethoden angeben, für welche innerhalb zweier endlicher Grenzen die Intensität einen beliebig vorgelegten Weit annimmt

Diesen Satz haben wir schon, wenn auch in underer Weise abgeleitet, indem wir zeigten daß die Spektralgleichung ganz allgemein zwei nicht zugleich eliminierb und Parameter besitzt. Es sind also die Intensitaten, wenn $g(\lambda)$ die Franssionsfunktion dur stellt

$$L_1 = \int_{\lambda_1}^{\lambda} \varphi(\lambda) d\lambda$$
 und $I = \int_{\lambda_1}^{\lambda} \varphi(\lambda) d\lambda$

verschiedene Weite, wenn λ_1 , λ_2 und λ_3 verschieden sind. Und insofern die beiden Parameter der Funktion $g(\lambda)$ noch unbestimmt sind, honnen sie aus zwei beliebiggegebenen L_1 und L' berechnet werden. Es kann also, selbst bei vollstundig entwickeltem Spektrum der Fall eintreten, dass L_1 z B für das Auge unter der Empfindungsschwelle bleibt, L dagegen für die photographische Platte diese gerade überschriften hat, em Fall der auch wirklich für den Stein im Ringnebel der Lyra konstation ist

Nach unserer Spektrulgleichung hat man mit Rucksicht durauf, daß ein subjeltives Spektrum vorhegt

$$L_{\mathbf{i}} = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{\lambda_{\mathbf{i}}}^{\lambda_{\mathbf{i}}} \frac{\lambda^{-}}{(\lambda + \mu)} d\lambda \text{ und } I' = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{\lambda_{\mathbf{i}}}^{\lambda_{\mathbf{i}}} \frac{\lambda}{(\lambda + \mu)} - d\lambda$$

worm s_4 und s' die Empfindlichkeit der beiden Resgentien bedeutet, mit welchen die Intensität L_4 und L beobachtet wurde. Sind L_1 , L, λ_4 , λ_- ,

Whe man sight, ist diese Berechnung auch dann noch moglich, wenn man zwei photographische Aufnahmen besitzt, der uit, dass in beiden entweder die Grenzen des Spektrums oder die Empfindlichkeit, oder auch beide Großen verschieden sind. Findlich lann aber auch dieselbe Platte verwendet werden, wenn man in den Strahlengung ein absorbierendes Medium einschaltet, um besten von der Art, welches zwischen den Wellenlangen $\lambda_{\rm I}$ und $\lambda_{\rm II}$, $\lambda_{\rm III}$ und $\lambda_{\rm IV}$, $\lambda_{\rm II}$ und $\lambda_{(n+1)}$ dunkle schart begrenzte Absorptiorsbanden besitzt wodurch das zweite Integral die Form annumnt

$$L = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \left\{ \int_{s}^{\lambda} \frac{\lambda}{(\lambda^{2} + \mu^{2})} d\lambda - \sum_{1}^{n+1} \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{\lambda_{(n)}}^{\lambda_{(n+1)}} \frac{\lambda}{(\lambda + \mu^{2})} d\lambda \right\}$$

also ebenfalls eine unabhangige Gleichung zur Bestimmung von μ und $\mathcal A$ liefeit. Wir weiden diese Methode noch spater eingehendei besprechen

¹ v Kovesligethy Photogi Konicsp 1868 und Monthly Notices vol VIVIII No

b) Bei allen diesen Problemen wird man auf die Frage geführt, wie eine Platte oder überhaupt irgend ein spektralanalytisches Reagens zu behandeln sei, damit es die beste Wirkung liefere? Es kommt also darauf an, Grenzwerte der Funktion

$$\int_{1}^{\lambda_{2}} s \frac{\lambda^{2}}{(\lambda^{2} + \mu^{2})^{2}} d\lambda$$

zu suchen, was immer möglich ist, da man sich erinnert, daß s die Grenzen des Spektrums, die Wellenlänge des Empfindlichkeitsmaximums und noch eine Konstante enthält. Über diese Konstanten kann man analytisch beliebig verfügen; in der Anwendung entweder durch Benutzung von geeigneten Färbemitteln oder von absorbierenden Medien. Leider läßt sich die vorgelegte Funktion — wie wir schon hervorhoben — nicht allgemein behandeln, sondern nur, wenn s in eine Reihe entwickelt wird.

Soviel sieht man aber auf den ersten Blick, dass die Konstanten von s, welche die beste Wirkung hervorbringen, sämtlich Funktionen von μ sein werden. D. h. die Behandlung der Platte muß stets nach dem aufzunehmenden Spektrum geregelt werden.

Zeichnet man die Kurve des objektiven Spektrums zwischen den Wellenlängen λ_1 und λ_2 und auf dieselbe Abseissenaxe mehrere Formen der Empfindlichkeitskurve, so wird man bei einiger Übung leicht erkennen, welche Form derselben die für das vorgelegte kontinuierliche Spektrum zweckdienlichste ist. Im allgemeinen wird man sagen dürfen, daß die Wellenlängen des Intensitäts- und Empfindlichkeitsmaximums einander nahezu gleich sein müssen, um die beste Wirkung zu erzielen. So müßten Platten für Aufnahmen der Sterne des I., II. und III. Typus resp bestehen: für Sterne des ersten Typus ($\mu=0.45$) aus trockenem Bromsilber, für den II. Typus ($\mu=0.53$) gebadet mit Eosin, für den III. ($\mu=0.60$) gebadet mit Korallin.

Freilich wird in diesem Punkte die Theorie so verwickelt, daß sie kaum zu übersichtlichen Resultaten führen wird. Andrerseits hat man auch das Baden der Platten nicht derart in der Hand, daß man alle theoretisch geforderten Werte den Konstanten mitteilen kann, und daher scheint dieser Punkt wohl wie bisher auch fernerhin der Übung des Beobachters anheimgestellt zu bleiben.

B. Optische Intensitätsmesser.

Einen in Bezug auf Empfindlichkeit ganz ausgezeichneten Messapparat besitzen wir im menschlichen Auge. Wo die feinen thermoelektrischen Methoden eines so ausgezeichneten Forschers wie Huggins selbst bei den hellsten Fixsternen zu keinem oder doch nur sehr fraglichen Resultaten führten, da nimmt das Auge noch eine Fülle von Licht mit allen seinen Abstufungen wahr, und es ist somit natürlich, daß dieser feine Apparat auf die vielfältigsten Weisen zu Messungen herangezogen wurde.

Die verschiedenen bestehenden Photometer (insofern sie eben optischer Natur sind) lassen sich auf zwei Grundprinzipien zurückführen: a) Vergleichung des gegebenen Lichtes mit einer angenommenen Normallichtquelle; b) durch Zurückführung der Intensität auf die Empfindungsschwelle der Retina.

a) Methode der Vergleichung.

Von den primitivsten Instrumenten dieser Art, dem Photometer von Lambrecht, Ritchie und Bunsen braucht wohl kaum gesprochen zu werden, und umso weniger,

Des Verfassers neuere Studien in dieser Richtung in einem "Mémoire au comité de la carte photographique du Ciel, 1889. Juli.

als sie wenig geeignet sind Vergleichungen von verschiedenen Speltrilie nomen zu gestatten, was hier zunachst gefordert wird. Für istrophysikalische Korschung sind sie weder ihrer Form noch ihrem Primzipe nach truglich

a) Wie bei der Behandlung des Spektroskops ersichtlich wir hingt die Intensität irgend einer Spektralregion wesentlich von der Offinun der Spilte ib der sie wenigstens innerhalb gewisser Grenzen einfich proportional ist. Auch über diese Grenzen laßt sich bereits Aufschluß geben sie durfte die Wellenlungendist inz nicht überschreiten innerhalb welcher benachbarte Farben merklich dieselbe (subjektive) Helligkeit besitzen

Dieser Umstand führt zur Konstruktion des Vier ordtschen Speltrulphotometer der von einem gewohnlichen Spektroskope sich typisch nur durch die eteilte Spelte unterscheidet, deren jede Halfte besonders meisbar beweilich ist. Durch die eine Offnung fallt das zu untersuchende durch die indere die Normalieht und nur werden beide Spalthalften soweit geoffnet bis die zu versleichende Spektrulie zion beider Licht quellen gleich intensiv erschemt. Dann verhalten sich die Intensitaten wie die Spaltoffnungen. Sind die Lichtunterschiede sehr große so ham man die intensivere durch absorbierende Media von bei untern Absorptionsvermogen absorbieren.

Homogenes Licht kum durch Offnen der Spilte niturlich nicht inten iver gemicht werden denn in der Ihrt berüht dis Hellerwerden der einzelnen Spiktrilregionen beim Offnen der Spilte durzut, das sich Nichbriteile des kontinumerlichen Spiktrums auf die zu untersuchende Spiktriliegion superponieren wodurch notwendt das Spektrum untern wird

b) Emen bequemeren und genucien Appunt eihalt min durch Anwendunges Prinzips der Polarisation die Glühnsche Photometer Iem doppeltbrechendes Prisma dessen Hauptschnitt dem Spilte purillel steht entwift von dies in zwei bilder ein ordentliches und ein ausgerordentliches, die vermoge der Konstruktion der Prisma übereinunder stehen. Der Spilt ist einfach jedoch in zwei Halften geteilt durch deren eine das zu vergleichende Licht durch die indere die Normallicht dem t. I. in Lie mit entwirft von den zwei Spiltbildern Spiktrat welche durch ein Nicolsche Prisma und ein Feinrohr beobischtet werden. Ist der Hauptschnitt dieses Prismas mit dem de doppeltbrechenden parallel, so ist die Intensität des aufserordentlichen Spiltbilde leich Null, ber einer um 90° verschiedenen Stellung des Nicols verschwindet das einen und das ordentliche der anderen Spiltbilde leich nuch die sindschoftliche Bild der einen und das ordentliche der anderen Spiltbilde ausgeschlossen. Im Breinpunkte des Okulars befindet sich (wie auch beim Vierorichtschen Apparate) ein verschiebbares und beliebt regulierbares Draphragma, mit Hilfe dessen behobige Spiktraliegionen der beiden sich berührenden Spektra her ausgegriffen werden konnen

Durch Drehung des Nicolschen Prismus kunn nun die Intensität beider Spektraliegionen derselben Wellenlunge ein inder gleich gemacht werden. Die beziehung zwischen beiden Großen ist eine recht einfriche zerlegt man namlich die Amplituden o und a des ordentlichen und außerordentlichen Strahles in eine zum Hauptschnitte des Nicols parallele und senkrechte Komponente p und s, so treten offenbar nur die zum Hauptschnitte senkrechten hindurch wahrend die dazu parallelen vollig aus eloscht werden. Versteht man unter q den Winkel der Schwingungsebene des ordentlichen Strahles zum Hauptschnitte (dem Photometerwinkel), so gilt die Relation

Da die Wellenlängen beider Strahlen gleich sind, so erhält man als Verhältnis ihrer Intensitäten:

$$\frac{1}{I'} = \frac{o^2}{a^2} \cdot \operatorname{tg}^2 \varphi \qquad \cdot \qquad \cdot \qquad \cdot \qquad \cdot \qquad \cdot \qquad \cdot \qquad (136)$$

das Verhältnis der ursprünglichen Intensitäten bedeutet, und der Methode der Vergleichung nach I'=I gemacht wurde:

Das Verhältnis der Lichtintensität beider Quellen ist gleich dem Quadrate der Tangente des Drehungswinkels, bei welchem beide verglichene Spektralteile gleiche Intensität erhalten.

Meist wird in der Stellung des Nicolschen Prismas ein kleiner Fehler vorhanden sein, oft wird es auch nicht in die optische Axe des Systems fallen. Die Nullpunktstellung eliminiert man durch Messung in zwei aufeinanderfolgenden, die Axenstellung durch Messungen in allen vier Quadranten des Kreises. Das Mittel der Ablesungen ist der wahre Drehungswinkel φ . Ist das Instrument, besonders das Nicol stabil befestigt, so genügt es wohl, die Korrektion ein für allemal zu bestimmen.

e) Die Größe der Dispersion, oder der Fehler der Einstellung auf das Minimum der Deviation, Durchbiegung, Unreinheit des Spektrums usw. kommen durchaus nicht in Betracht, da es sich stets um die Vergleichung gleichwelliger Strahlen handelt. Als ganz besonders wichtig heben wir hervor, dass durch die Vergleichungen auch die Empfindlichkeit des Auges vollständig eliminiert ist, da das Verhältnis von subjektiven Intensitäten derselben Wellenlängen gleich dem der objektiven ist.

Eine besondere Aufmerksamkeit muß aber der Vergleichslichtquelle geschenkt werden, da dieselbe stets, wenn auch wenig, doch mefsbar veränderlich ist. Insofern man nicht die gewifs konstanteste doch unbequeme Viollesche Platineinheit anwenden will, bleibt nichts anderes übrig, als die Messungen möglichst oft zu wiederholen, indem man abwechselnd von den langen zu den kurzen Wellen mist, und dann den Gang umkehrt. Es liegt diesem Verfahren der Gedanke zu Grunde, dass sich die Intensität der Lampe langsam proportional der Zeit ändere.

Als Nachteil der Vergleichungsmethode muß hervorgehoben werden, daß die Genauigkeit der Messungen für verschiedene Wellenlängen sehr verschieden ausfällt; insbesondere werden Messungen der Intensitäten kurzwelliger Strahlen stets mit sehr großen wahrscheinlichen Fehlern behaftet sein, was eine Benutzung der Resultate für Integrationen über das ganze Spektrum sehr erschwert.

Nach Dobrowolsky können zwei anstofsende Flächen noch als verschieden intensiv erkannt werden, wenn der Intensitätsunterschied beträgt: für Weiß $1^{0}/_{0}$, im günstigsten Falle 0.7 - 0.6;

für $\lambda = 0.760~0.687~0.656~0.627~0.589~0.557~0.522~0.486~0.431~0.413~0.393$ 1.50.76 0.37 0.37 1.5 Intensitätsunterschied = 7.1 5.1 4.0 3.0 2.21.7 Prozente. Dieser Beobachter unterscheidet also Intensitäten kürzerer Wellen leichter, was ein Ausnahmefall sein dürfte.

d) Auf dem Prinzipe der Polarisation fußend, könnte man auch die Reflexionsspektralphotometer konstruieren. Schaltet man nämlich unter dem Polarisationswinkel einen Glasspiegel vom Brechungsindex n in den Strahlengang eines Spektroskops ein,

39

¹ Monatsber, d k preufs, Akad, d. Wissensch, Berlin 1872, Februar,

so wild durch Reflexion rigend ein mittleier Strühl vollkommen, die benachbarten Strühlen nühezu ganz politisiert. Als Analyseur linn mit ein seitlich angebrachtes Nicol oder einen zweiten Spiegel benutzen, der um den auffallenden Strühl meisbur diehbar ist. Di an beiden Gienzflichen des Glasspiegels Leffexion eintritt, so erhalt man zwei Bilder der Spalte, von denen das von der Ruchwund reflektierte das schwichere ist. Dieser Umstund (der auch im Zollner schen Kolorimeter benutzt ist) tragt wesentlich zur Erhohung der Genauskeit der Messungen bei

Es sei nun α die Amplitude des auffüllenden Lichtes, α_1 β_1 der Emfülls- und Brechungswinkel des auffüllenden Strahles ε_1 der Fehler der Spiegeltunfstellung (Abweichung vom Politisationswinkel) wenn er auf einen andern ils den betriechteten Strahl justiert ist. Man hat dann bekanntlich nach der Beziehung zwischen Lichtungsinder n und Polarisationswinkel

$$\alpha_1 + \beta_1 = \frac{\pi}{2} + \epsilon_1 \\
\sin \alpha_1 \\
\sin \beta_1 = n$$
(1.9)

Nach der Reflexion wird die Amplitude die sich unfunglich unf unpolurisiertes Licht bezog $u_1 = -\frac{1}{4} \left\{ \frac{\sin(\alpha_1 - \beta_1)}{\sin(\alpha_1 + \beta_1)} + \frac{\operatorname{tg}(\alpha_1 - \beta_1)}{\operatorname{tg}(\alpha_1 + \beta_1)} \right\}$ (110)

oder mit Berucl sichtigung von (139)

$$a_{1} = \frac{a}{2} \left\{ \begin{array}{c} \cos\left(2\alpha_{1} - \epsilon_{1}\right) \\ \cos\epsilon_{1} \end{array} - \begin{array}{c} \cot\left(2\alpha_{1} - \epsilon_{1}\right) \\ \cot\epsilon_{1} \end{array} \right\} = \frac{a}{2} \begin{array}{c} \cos\left(2\alpha_{1} - \epsilon_{1}\right) \\ \cos\epsilon_{1} \end{array} \left[\begin{array}{c} \sin\epsilon_{1} \\ \sin\left(2\alpha_{1} - \epsilon_{1}\right) \end{array} \right]$$
(141)

Ist nun der Analyseur

1 cm weiterer Glisspiesel welcher mit dem ersten den Winkel φ bildet, so sei δ der Winlel welchen die Schwingung des einfallenden Stribles mit der Einfulls ebene dieses Analyseurs einschließe, ilso

$$\delta = \frac{n}{2} - q \tag{1D}$$

Die Amplitude dieses Lichtes wird nich der zweiten Reflexion a wobei

$$a = -a_1 \left\{ \frac{\operatorname{sm}(\alpha - \beta)}{\operatorname{sm}(\alpha + \beta)} \operatorname{sm} \delta + \frac{\operatorname{tg}(\alpha - \beta)}{\operatorname{tg}(\alpha + \beta)} \cos \delta \right\}$$

oder

$$a = a_1 \left\{ \frac{\sin(2\alpha - \varepsilon)}{\cos \varepsilon} \sin \delta - \frac{\cot(2\alpha)}{\cot \varepsilon} \right\}$$
 (11)

Ersetzt man hier a_i durch den in (141) gefundenen Ausdruck und berucksichtigt dis optisch gleiche Verhalten der beiden Spiegel, so kommt

$$a = \frac{a \cos(2\alpha_1 - \epsilon_1)}{2 \cos \epsilon_1} \frac{\cos(2\alpha_1 - \epsilon_1)}{\cos \epsilon} \left[1 - \frac{\sin \epsilon_1}{\sin(2\alpha_1 - \epsilon_1)} \right] \left| \sin \delta - \cos \delta \frac{\sin \epsilon}{\sin(2\alpha_1 - \epsilon_1)} \right| (141)$$

Sind nun die beiden Spiesel so beschaften, dass sich ihr brechungexponent mit der Wellenlange wenig uidert so ist nahezu konstant — O, und da weiter die beiden Spiegel parallel sind, so wird auch

$$v = \alpha_1 = \alpha \tag{145}$$

Min hat dinn nach Beiucksichtigung von (144)

$$u = \frac{a}{2} \cos (2\alpha - \varepsilon) \cos \varphi \left[1 - \frac{\sin \varepsilon}{\sin (\bar{2}\alpha - \varepsilon)} \right] \left| 1 - t_8 \varphi \frac{\sin \varepsilon}{\sin (2\alpha - \varepsilon)} \right|$$

oder in Intensitäten ausgedrückt, wenn C eine nur vom Instrumente abhängige Konstante bedeutet:

 $I = I_0 \cos^2 \varphi \left\{ 1 - C \operatorname{tg} \varphi \right\}^2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (146)$

Die Reduktion der Messungen mit diesem Apparate ist also etwas weniger einfach, man hat jedoch zu bedenken, daß ε , mithin auch C sehr klein ist, was durch eine einfache Korrektionsrechnung berücksichtigt werden kann.

b) Methode der unmerklichen Unterschiede.

a) Diese Methode beruht auf der Annahme, daß die Intensität, bei welcher ein Lichteindruck für das Auge verschwindet, wenigstens für kurze Zeiten konstant sei. Das Verschwinden des Lichteindruckes läßt sich hervorbringen durch Absorption, durch Polarisation, durch fortwährende Verminderung der Öffnung, durch welche die Strahlung in das Instrument eindringt. Der Vorteil der Methode besteht in der Einfachheit der Messungen und hauptsächlich in dem Umstande, daß die Genauigkeit der Messungen von der Wellenlänge unabhängig wird.

An 16 über mehr als drei Monaten verteilten Abenden wurde nach der Extinktionsmethode mit einem neutralgefärbten Glaskeile der Stern 6.3 Größe $B.D+19^{\circ}.1126$ im Orion in Höhen von 30° bis 60° , wo der Einfluß der Höhenänderung auf die Luftabsorption noch gering ist, beobachtet, und für seine Intensität (in willkürlichem Maße) folgende Werte abgeleitet:

Datum.		log Intens.	Datu	m.	log. Intens.
1885 Dez.	27	2.141	1886 M	ärz 10	2.189
	28	2.073		23	2.248
1886 Jan.	3	1.950		26	2.330
Febr.	23	2.324		27	2.259
	24	1.830		31	2.379
	25	2.229	Λ_1	oril 1	2.273
	28	2.211		2	2.377
März	1	2.209		3	2.359

Die Übereinstimmung dieser ganz unkorrigierten Werte, die jedenfalls noch durch die wechselnde Heiterkeit der Luft ungünstig beeinflußt wird, ist jedenfalls so groß, daß an einer merklichen Konstanz der Augenempfindlichkeit nicht zu zweißeln ist.

Am Sonnenspektrum wurden nach eben dieser Methode je 25 Beobachtungen der Intensitäten der angeführten Wellenlängen ausgeführt, die wahrscheinlichen Fehler der Intensitäten ergeben sich in Prozenten zu:

$$\lambda = 0.673 \quad 0.633 \quad 0.600 \quad 0.555 \quad 0.515 \quad 0.484 \quad 0.464 \quad 0.444 \quad 0.426$$

wahr. Fehler = $\pm 0.3 \quad 0.6 \quad 0.5 \quad 0.3 \quad 0.7 \quad 0.8 \quad 0.7 \quad 0.6 \quad 0.4$

Diese konstante Genauigkeit der Messung für verschiedene Wellenlängen gegenüber deren wechselndem Werte in der Methode der Vergleichung ließ sich auch von vornherein erwarten, denn gewiß ist die Konstatierung des Vorhandenseins oder Nichtvorhandenseins einer Lichtempfindung ein bei weitem einfacherer sensitiver Prozeß, als die Beurteilung der Gleichheit zweier Lichteindrücke. Auch in ausgedehnten Beobachtungsreihen ist die Zuverlassigkeit der Methode der unmerklichen Unterschiede derigelegt, man vergleiche den photometrischen Stein katalog von Pritchand mit jenen von Wolff oder Pielening

Wil schreiten nun zur Besprechung der einzelnen Methoden, mit welchen eine Extinktion des Lichteindruckes hervolgebracht zu werden pflegt

b) Durch Absorption Das hierzu eiforderliche Instrument, das sogenannte Keilphotometei ist ein aus neutralgefarbtem (London smoke glaß) Glas geschliffener Keil der der Langsrichtung nach eine Skale besitzt, welche die Dicke des Keils an der Duichgangsstelle des Strahles angiebt. Der Apparat wird in nigend einer bequemen Stelle des Spektroskops in den Strahlengang desselben eingeschaltet

Ist p der Tiansmissionskoeffizient des Glases δ die Dicke des Keiles in der Duichgangsstelle 1-q der Reflexionskoeffizient, J die zulfzllende, ι die gemessene Intensitat, so besteht die Gleichung

 $i = Jq \, p^{\delta} \tag{145}$

wo naturach q und p Funktionen der Wellenlungen sind. Misst man im ingend einen homogenen Strahl (mit einem anderen Spel tralphotometer) J i_1 und i, wo f der Lenke nach durch die Dicken δ_1 und δ_2 des Keiles hindurchgegungen, so kann man p und q bestimmen. Man hat namheh

$$p^{\delta_1 - \delta} = \frac{\iota}{\iota}$$

$$q = \frac{\iota_1}{I} p^{-\delta} = \frac{\iota}{I} p^{-\delta}$$

Bedeutet i die sehr lleine Intensität bei welcher der Lichteindruck verschwindet, und die Dieke des Keiles bei welcher die Einheit der Intensität der jeweiligen Wellenlange verschwindet, so wird

 $J = p^{1-\delta} \tag{119}$

die Photometerformel des Keils. Die Dicke δ bestimmt man am besten mit Hilfe eines Komparators als Funktion der Skalenablesung

Die Vor aussetzung, dass das Glas des Photometers neutral sei, deh unnaherungsweise von allen Farben gleichviel absorbiere, ist gar nicht notig, man pflegt sie deshalb zu machen, um das Photometer auch für Mischlicht anwenden zu können

c) Des Keilphotometer hat die Uneinnehmlichkeit, dels es nur inneihalb gewissel Gienzen der Intensität benutzt werden kann, die von der Meximaldicke der absorbierenden Schichte abhangen. Ein auf Polarisation berühender Apparat ist von diesem Mangel frei da bei vollkommener Polarisation, wie sie z B durch Doppelbrechung einen hat werden kann selbst Licht der hochsten Intensität ausgeloscht wird

Das Photometer besteht im allgemeinen aus einer Polarisier- und Analyseur-vorrichtung, die in den Strahlengang irgend eines Spektroskops eingeschaltet wird Ist die Einheit des Lichtes der jeweiligen Wellenlange jene Intensität, welche bei dem Diehungswinkel g_0 ausgeloscht wird, so lautet die Photometerformel

$$I = \frac{\cos \varphi_0}{\cos \varphi}$$

Macht man Einstellungen rechts und links von $\varphi = 90^{\circ}$, so wird daduich der Nullpunktsfehler des Systems, wenn in allen vier Quadranten, so auch der Exzentrizitätsfehler des Systems eliminiert

Ein Spektralphotometer, dessen Polarisationsvorrichtung das brechende Prisma selbst ist, indem es aus einem parallel der Axe geschliffenen Doppelspathe besteht und sich durch sehr große Lichtstärke auszeichnet, wurde nach unseren Angaben von Fr. Schmidt und Haensch für die Sternwarte Kis Kartal in Ungarn hergestellt. Es besitzt bei großer Lichtstärke und Handlichkeit den Vorteil, zwei verschiedene Dispersionen, die den ordentlichen und außerordentlichen Strahlen entsprechen, zu gewähren.

d) Durch Reduktion der Öffnung des strahlenauffangenden Instrumentes können, so lange die Veränderungen der Öffnung gering sind, ebenfalls Messungen der Intensität vorgenommen werden. Ist f_0 die Öffnung, bei welcher die Einheit des Lichtes eben extingiert wird, so ist die Photometerformel:

$$I = \frac{f_0}{f}$$

Mit Hilfe dieser Beobachtungen, bei welcher ein Objektiv von 161.2 mm nacheinander auf 89.1, 43.5 und 27.0 mm reduziert wurde, wollten wir den Transmissionskoeffizienten eines Keilphotometers bestimmen. Es ergab sich

$$\log p = -0.6794, -0.5677, -0.4540$$

während mit einem anderen Photometer

$$\lg p = -0.5734$$

als wahrer Wert gefunden wurde. Es ergiebt sich hieraus die geringe Sicherheit, die diese Methode bietet.

e) Dieser Methode kann eine verwandte untergeordnet werden, die darin besteht, daß man das Okular des Beobachtungsfernrohres herauszieht, und das punktförmige Bild eines Sternes oder einer ähnlichen Lichtquelle soweit in eine Fläche verwandelt, bis deren Intensität unendlich klein wird. Wie man leicht findet, verhalten sich die Intensitäten sodann, wie die Okularauszüge.

Auf diese Weise bestimmten wir die Größendifferenz zweier Sterne im Orion (I. $5^{\text{h}}49^{\text{m}}30^{\text{s}}+20^{\text{o}}7'30''$ und II. $5^{\text{h}}49^{\text{m}}42^{\text{s}}+20^{\text{o}}9'39''$, 1886.0) an vier Tagen und fanden:

1886	April	27	mgI-mg	g II = 0.24
	-	28		0.17
		29	• 2	0.23
	Mai	4		0.37

was jedenfalls, wenn die zu bestimmenden Objekte nur, wie im vorliegenden Falle sehr klein sind, die Methode empfehlenswert macht.

f) Endlich hat man auch vorgeschlagen, was aber unseres Wissens nie in Anwendung gekommen, Intensitätsmessungen nach der Thatsache vorzunehmen, daß das Auge bei einer gewissen Größe der Erleuchtung aufhört eine andere sich gleichzeitig auf der Netzhaut befindliche Lichteinwirkung wahrzunehmen.

Da es sich bei allen diesen behandelten Methoden nicht eigentlich um Vergleichungen handet, so besitzen alle Fehler des Spektroskops Einfluß auf die Genauigkeit der Messungen.

Ist erstens eine Durchbiegung des Spektroskops vorhanden, so bestimmt man die Intensität einer anderen als der verlangten Wellenlänge. Der Fehler der Wellenlänge kann leicht durch eine Messung der Wellenlänge der Natriumlinie in Rechnung gebracht werden.

Geringe Abweichungen vom Minimum der Deviation bringen keine Ungenauigkeiten hervor; dagegen wäre zu berücksichtigen, dass die einzelnen Strahlen im Prisma verschieden absorbiert werden, einesteils wird die Substanz des Prismas verschiedene Wellen verschiedenartig absorbiert undernteils, werd die verschiedenen Strahlen durm auch verschieden lange Wege, die weniger brechbaren z.B. die lurzeren zuruellegen

Diese und ihnliche Fehler sind iber von mindestens einer hoheren Ordnung als welche in den Intensitätsbestimmungen der Nitur der Siehe nich stecken, und disher zu vernachlassigen. Dizu kommt noch, daß min sie in den meisten Fillen zu ehminieren pflegt, indem min unmittelbri nich den Beobrehtungen noch Lichtquellen bekannter Natur mit unveranderten Instrumenten beobrehtet wodurch nuch Verinderungen der Augenempfindlichkeit großenteils unschildlich werden

Das bei weitem schwierigste Problem dieser Methode ist die Bestimmung der Absorption des Speltroskopes, die man nur dann umgehen konnte, wenn man die Beobachtung sogleich mit der Untersuchung (nach derselben Methode) einer Normal lichtquelle verbande

Will man streng experimentell vorgehen, o hat man mit Hilfe eines Spektroskops das Speltrum einer konstanten Lichtquelle zu entwerfen von diesem einzelne homogene Teile gewunschter Brechbarkeit her iuszuwahlen und diese photometrisch zu messen einmal mit bloßem Auge, das andere Mal mit dem dazwischen geschalteten zu untersuchenden Spektroskope. Daber muß naturlich die Vergroßerung des Spektroskopes in Rechnung gezogen werden wenn nicht der ganze in die Spaltofinung gedrungene Strahlenkegel nach der Vergroßerung wieder die Pupille umspannt

Kann man die optischen Teile des Appriates gesondeit untersuchen — die Transmission mehrerer Medien ist gleich dem Produkte der Iransmissionen der einzelnen Bestandteile — so erreicht man hierdurch bedeutende Genauigl eit, wenn nicht so gehort allerdings die Bestimmung der Iransmission eines Speltroskops zu den schwierigsten Beobachtungen

Viel sicherer verfahrt man induekt, indem man eine bekannte Lichtquelle rechnend darstellt, dieselbe dann mit dem Speltroskope und moglichst einem Thermometer untersucht, und die Differenzen zwischen Beobachtung und Rechnung als Absorption des Spektroskops betrachtet. Kennt man bloß μ der Lichtquelle so eihalt man wennstens relative Absorptionswerte. Wurde das Auge angewendet so hatte man die vereinte Absorptionswirkung dieses Organs und des Spektroskops

Mit Hilfe der zuerst erwähnten Methode wurde ein Merzsches i vision directe Spektroskop mit einem Prismensitze (sogenanntes Universilspektroskop) untersucht Trotz mehrficher Wiederholungen wiren die Resultite recht unsicher, und giben nich graphischer Ausgleichung im Mittel

$\lambda = 0.673$	$\lg \operatorname{Tiansmiss} = -14085$	$\lambda = 0.484$	lg liansmiss = -10105
633	12352	464	1 0505
600	1 1505	444	1 0630
555	1 0840	426	1 0866
515	1 0540		

Im Mittel betragt also die Schwachung des Spektroskops 92 % des auffallenden homogenen Lichtes $^{!}$

Nach der zweiten Methode ist die vereinte Wirkung der Absorption des Spektroskops und der Thermosaule berechnet, welche Mouton ber der Untersuchung des von uns ofter benutzten Plutinspel trums anwandte

y. Thermische Intensitätsmesser.

Die wichtigste Methode der Intensitätsbestimmung ist die der Thermometrie, und zwar aus zwei Gründen: erstlich wissen wir hier ganz bestimmt, dass im spektralanalytischen Agens keine Veränderungen der Art vorgehen, die die Anwendung des Kirchhoffschen Gesetzes unstatthaft machten, und zweitens sind wir stets im Stande, die Beobachtungsresultate auf absolutes, d. h. mechanisches Mass zu reduzieren.

a) Ist α und $1-\beta$ resp. der Absorptions- und Reflexionskoeffizient der die Wärme empfangenden Fläche, so ist die thermometrisch gemessene Intensität L, wenn L_0 die objektive bedeutet, einfach durch

gegeben. α und β lassen sich durch spektralphotometrische Beobachtungen stets bestimmen, und sind, so lange das Thermometer unverändert bleibt, absolute Konstanten.

Wir wollen hier hauptsächlich von zwei Arten Instrumenten sprechen, dem gewöhnlichen Thermometer, in welchem die Ausdehnung einer Flüssigkeit als Intensitätsmaß der Strahlung genommen wird, und vom Pettersonschen Kalorimeter, in welchem die Messung der Temperaturerhöhung durch die mechanische Arbeit der thermometrischen Substanz bei konstanter Temperatur geschieht.

Hat ein Thermometer zur Zeit t unter Einfluß einer Wärmestrahlung den Temperaturüberschuß $\Theta-\Theta_0$ gegen die Umgebung, so ist sein Temperaturverlust durch Strahlung nach dem Newtonschen Strahlungsgesetze, welches hier der Kleinheit von $\Theta-\Theta_0$ halber unbedenklich zu Grunde gelegt werden darf, in dem unendlich kurzen Zeitelemente dt gegeben, durch

$$-d\Theta = A(\Theta - \Theta_0) dt (151)$$

wo A eine von der Natur des Thermometers abhängige Konstante bezeichnet. Multipliziert man die Gleichung mit dem Gewichte p des ausstrahlenden Teiles und seiner hier konstant vorauszusetzenden Wärmekapazität c, so erhält man als Wärmeabgabe in der Zeiteinheit: $w = Apc(\Theta - \Theta_0)$ (152) Um die Konstante A zu bestimmen, integrieren wir die obige Gleichung, indem wir den anfänglichen Überschufs $\Theta' - \Theta_0$ nennen, und erhalten so:

wo nun t die Zeit bedeutet, innerhalb welcher das Thermometer von Θ' auf Θ sinkt. Es ist selbstverständlich, daß hierbei alle Vorsichtsmaßregeln, welche bei der Thermometrie zu beachten sind, und auf welche näher einzugehen hier der Ort nicht ist, berücksichtigt werden müssen.

Das Pettersonsche i Kalorimeter erlaubt ohne Zwischenbeobachtungen direkt die Bestimmung des mechanischen Betrages einer Strahlung. Der folgende Gedankengang liegt ihm zu Grunde:

Läfst man ein Gas auf einer Kurve konstanter Temperatur fortschreiten, so ist die Summe der zuzuführenden Arbeit W und Wärme Q offenbar 0, d. h.

$$AQ+W=0$$
 (154)

wenn A das mechanische Äquivalent der Wärme bezeichnet. Andrerseits erhält man aber für die bei konstantem Drucke zuzuführende Arbeit den Wert

Nature 1884 Juli 31.

$$dW = -p \, dv \tag{155}$$

wo p und v den Druck bedeuten Damit wird

$$Q = -\frac{1}{A} W = \frac{1}{A} \int_{v_0}^{r} p \, dv \tag{156}$$

wenn sich das Gas zwischen den Grenzen v_0 und v ausdehnt. Nun hat man für konstante Temperatui nach Boyles Gesetz

$$p = \frac{v_0 p_0}{n} \tag{157}$$

und mithin such

$$Q = \frac{v_0 p_0}{A} \operatorname{lognat} \frac{v}{v_0} \tag{1.8}$$

Das nach diesen Prinzipien konstruierte Instrument besteht nun aus zwei Glasgefaßen von gleichem Inhalte die mit irgend einem permanenten Gase gefullt werden Das eine derselben dient als Thermometerlugel, das andere wird durch Einsenken in eine große Menge Wassers auf der konstanten Temperatur O_0 erhalten. Beide Gefaße stehen miteineinander durch eine Kapillarrohre in Verbindung in der ein Quecksilbertropfen als Index dient, andrerseits aber Lommunizieren sie mit einem Quecksilberrezipienten. Ist nun durch Warmezufuhr die Temperatur des Thermometergefußes O_4 geworden, so senkt man den Rezipienten, stets den Index auf konstanter Stellung erhaltend. Dann ist aber die in beiden Gefußen hervorgebrachte Explinsion eine Isotherme, denn das einemal ist das Gefuß durch die Umgebung auf der Temperatur O_4 erhalten das andere Mal ergiebt sich aus dem Marrotte schen Gesetze wich die Lemperaturi onstanz des Thermometergefußes. Ist der Quecksilberrezipient geteilt so ergiebt sich durch die Menge des bei der Senlung ausgetretenen Quecksilbers sogleich e_0 , wahrend v durch den Inhalt der Gefuße gegeben ist

Obwohl min mit dem eben beschiebenen Institumente nach Pettersons Angaben sehr kleine Strahlungsintensitäten messen kann, so wird min die thermometrischen Methoden doch nur dann mit Erfolg anwenden, wenn genugende Intensität wie das z B im Sonnenspektium der Fall ist vorliegt. Immer aber, wenn es darauf ankomint eine nach optischen oder chemischen Methoden nach willkurlicher Einheit gemessene Intensität auf absolutes Muß zu reduzieren. Eine Anwendung hiervon auf das Auge haben wir schon früher besprochen

b) Eine Nebenabteilung dieser Methode bieten die theimoelektrischen Bestimmungen einer Strahlungsintensität, die sich auf die meßbare Veranderung beziehen welche dieselbe in elektrischen Leitern hervorbringt. Diese sind zweierlei Art erstlich entstehen in sich berührenden heterogenen Leitern an der Berührungsstelle Strome zweitens wird der Leitungswiderstand homogener Leiter unter Finfluß der Strihlung vorgroßert.

Bezeichnet $O-O_0$ die Temperatur differenz der beiden Lotstellen eines Thermo elementes, so ist die elektromotorische Kraft des Thermostromes mit großer Annicherung darstellbar durch

$$E = a(O - O_0) + b(O - O_0)$$
 (159)

wo a and b von der Natur und der Art der Berührung der beiden Flemente abhangige Konstanten sind

Die Leitungsfähigkeit l eines Stoffes wird durch Temperaturveränderungen so verändert, daß

 $l = l_0 \left\{ 1 - \alpha(\Theta - \Theta_0) + \beta(\Theta - \Theta_0)^2 \right\} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (160)$

bleibt, wenn sich l_0 auf die Temperatur Θ_0 bezieht. Nach den Untersuchungen von Matthiesen ist a=0.003 7674. b=0.000 008 34

wahrscheinlich für alle Metalle konstant

In beiden der besprochenen Fälle ist in dem Stromkreise ein Galvanometer eingeschaltet, dessen Ablenkungsangaben als Maß der Temperaturerhöhung gelten können. Je nachdem man nun wünscht, können die Messungen der Stromstärke resp. des Leitungswiderstandes absolut bestimmt, und dann nach den vorgelegten Gleichungen Θ berechnet werden, oder aber man kann das Galvanometer auch empirisch kalibrieren. Stets wird man aber zu beachten haben, daß sich die Temperaturangaben nur auf jenen Zustand des Agens beziehen, in welchem er in gleichen Zeiten ebensoviel Wärme durch Zustrahlung gewinnt, als er durch Ausstrahlung an die Umgebung verliert. Sollen also die Messungen auf Wärmemaß reduziert werden, so bedarf es noch der Kenntnis der Masse und der spezifischen Wärme des Thermoelementes oder des Leiters.

Es ist hier unnötig, auf die Vorsichtsmaßregeln einzugehen, welche ergriffen werden müssen, damit die Leitung homogen, in allen Punkten gleich temperiert, und das Galvanometer möglichst isoliert sei. Die Nichtberücksichtigung dieser Umstände führen Fehler herbei, welche wenigstens bei astrophysikalischen Anwendungen die zu messenden Größen bedeutend übertreffen.

Wir erwähnen endlich noch, das nach der ersten Methode zuerst unzweifelhaft Wärmewirkungen der helleren Fixsterne auf die Erde durch Huggins nachgewiesen wurden, und das nach der zweiten Methode, der Veränderung des Leitungswiderstandes Langley sein Bolometer konstruierte, mit welchem er so viele schöne Untersuchungen auf dem Gebiete der Solarspektralanalyse durchführte. Wie die Methode zur absoluten Bestimmung der Länge der Linien verwendet werden kann, wurde schon auf pag. 27 hervorgehoben.

D. Photometrie des Mischlichtes.

a) All die erwähnten Methoden sind fast ohne Änderung auch zur Beobachtung des ungesonderten Strahlenkomplexes geeignet, wobei freilich der Spektralapparat stets entfällt. Nur hat man im allgemeinen zu bedenken, daß von einem mittleren Absorptionskoeffizient für Mischlicht keine Rede sein kann, insofern derselbe stets von der Wellenlänge des Intensitätsmaximums der untersuchten Lichtquelle abhängig ist. Da aber mit einem und demselben Photometer gewöhnlich nie sehr verschiedenfarbige Strahlungen untersucht werden, so darf man annähernd für eine große Klasse von Lichtquellen denselben Absorptionskoeffizienten benutzen. Am auffallendsten werden die Verschiedenheiten bei dem Glaskeilphotometer, dessen Grundprinzip eben die Absorption bildet.

Mit einem solchen neutralen Keile, der keine Absorptionsbanden oder diskontinuierliche Stellen auffallender Diaphanie enthielt, und für Sterngrößenmessungen bestimmt war, wurden Beobachtungen roter, gelber und bläulicher Sterne, die durch das Zöllnersche Kolorimeter hergestellt waren, und nahezu den Farben der drei Typen entsprachen, angestellt (Eigentlich ist auch dieser Vorgang nicht korrekt, da man sich erinnert, daß cirkularpolarisiertes Licht eines ungetrennten Strahlenkomplexes ebenfalls Mischlicht ist). Als Transmissionskoeffizient erhielt man;

Rote Sterne (
$$\mu = 0.60$$
) $\log p = -0.5762$ oder $p = 26.5^{\circ}/_{\circ}$ Gelbe Sterne ($u = 0.55$) -0.5720 26.5 Blane Sterne ($u = 0.45$) -0.1976 od 8

Auch mit freiem Auge war es ersichtlich, dass der Keil blaue Strahlen weniger absorbierte

Bevor wir diesen Abschnitt verhießen, verweilen wir noch einige Augenblicht bei Messungen der Intensitat von Mischlicht, durch welche zugleich zuch die Furbe mitbestimmt wird, worauf wir bereits auf Seite 302 verwiesen ¹

Ist ein Strahlungskomplex (A, μ) gegeben, so wird seine subjektive Intensit it

$$J = -\frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \int_{\lambda}^{\lambda} s \frac{\lambda}{(\lambda + \mu)} d\lambda \tag{161}$$

Schreibt man nun wie fruher das vorliegende Integral, abgesehen vom Faltor sim der Form F(u) oder vollstandiger $\mathcal{A}(u, \lambda_1, \lambda_2)$ so last sich die Intensität, wenn min in den Strahlengung ein farbiges Medium einschaltet, welches zwischen λ_1 und λ_1 and λ_2 scharfbegrenzte dunkle Absorptionsstreifen besitzt, so schreiben

$$J_{1} = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \left\{ \int_{\lambda_{1}}^{\lambda_{1}} s \frac{\lambda}{(\lambda + \mu)^{2}} d\lambda + \int_{\lambda_{1}}^{\lambda_{2}} s \frac{\lambda}{(\lambda + \mu)} d\lambda - 1 \int_{\lambda_{1}}^{\lambda_{2}} s \frac{\lambda}{(\lambda + \mu)} d\lambda \right\}$$
(162)

Hebt min nun in beiden Integralen irgend einen mittleren Weit von 105p σ und σ_1 heraus, der im allgemeinen eine Funktion von μ ist, iber uich von der Liege der Absorptionsbanden des eingeschalteten Mediums übhängt, so hat min die Summe

$$F(u, \lambda_1, \lambda_1) + F(\mu, \lambda_1, \lambda_2) + F(\mu, \lambda_n, \lambda_1) = F_1(u)$$

$$(169)$$

bezeichnend die folgenden Gleichungen

 σ und σ_4 weiden nahezu gleich sein wenn dis eingeschaftete Medium viele sehmale und beil ung gleichmaßig verteilte Banden besitzt

Aus den beiden Gleichungen folgt

$$\frac{F_1(\mu)}{F(\mu)} = \frac{\sigma J_1}{\sigma_1 J}, \quad \mathcal{A} = \frac{J}{\sigma F(\mu)} = \frac{J_1}{\sigma_1 \Gamma_1(\mu)} \tag{100}$$

womn \mathcal{A} und μ bestimmt ist σ und σ_1 kann aus gleichzeitigen Messungen nuch dieser Methode und der strengen spektralphotometrischen Methode entwickelt werden. Speziell bei Steinbeobachtungen wird es genugen, σ und σ_1 bloß für die dier Steintypen zu bestimmen

Unter mehreren untersuchten Glassorten wurde als das beste Uranglas befunden welches drei scharf begrenzte breite Banden aufweist und so die Liausmission auf die Spektraliegion 0.499-0.532 und 0.501-0.612 her abdruckt (In Rot ist zwar eine Liausmissionsstelle da sie abei mit B zus ammenfallt, kommt sie ihrer Schwache halber für Sterne nicht in Betracht)

Berechnet man nun fur die angegebenen Wellenlungen die Funktion $F_1(n)$ so findet man

 $u = 0\,300 \quad 0\,350 \quad 0\,400 \quad 0\,450 \quad 0\,500 \quad 0\,550 \quad 0\,600 \quad 0\,650 \quad (0\,700 \quad (0\,700 \quad 0\,500) \\ \log_5 F_1(u) = 8\,4791 \quad 8\,5195 \quad 8\,5379 \quad 8\,5540 \quad 8\,5627 \quad 8\,5680 \quad 8\,5672 \quad 8\,5648 \quad 8\,5600 \quad 8\,5537 \quad 8\,5459 \\ \text{und mit Hilfe einer fur das Auge berechneten } F(\mu) \quad \text{Tabelle}$

¹ y Koveslinethy Smus XX 10 und 12 Heft

$$\mu = 0.300 \quad 0.350 \quad 0.400 \quad 0.450 \quad 0.500 \quad 0.550 \quad 0.600 \quad 0.650 \quad 0.700 \quad 0.750 \quad 0.800 \\ \log \frac{F_1(\mu)}{F(\mu)} = 9.0504 \quad 9.0955 \quad 9.1306 \quad 9.1719 \quad 9.2120 \quad 9.2530 \quad 9.2910 \quad 9.3294 \quad 9.3669 \quad 9.4037 \quad 9.4394 \\ \end{pmatrix}$$

Der ganze Vorgang besteht nun darin, daß man den zu untersuchenden Stern mit und ohne Uranglas photometrisch bestimmt.

Der Stern 50 d'Arrest des Orionnebels wurde mit einem Keilphotometer nach dieser Methode beobachtet: das Verhältnis der Intensität mit und ohne Uranglas ist

$$\log \frac{J_1}{J} = 9.4847$$

während dasselbe für den hellsten Stern des Trapezes zu $\log \frac{J_1}{J} = 9.3510$ bestimmt wurde. Da das μ dieses letzteren Sternes nahezu 0.440 beträgt, so entspricht diesem $\log \frac{F_1(\mu)}{F(\mu)} = 9.1636$ und damit wird

$$\log \frac{\sigma}{\sigma_1} = 9.8126$$

Betrachtet man diesen Wert als nahezu konstant (in der That ist er mit μ veränderlich), so ergiebt sich für den untersuchten Orionstern 50 d'Arrest:

$$\log \frac{F_1(\mu)}{F(\mu)} = 9.2973,$$

woraus nach der vorhergehenden Tabelle

$$\mu = 0.608$$

gefunden wird. Der beobachtete Stern ist also vom III. Typus, was man durch direkte Beobachtung der enormen Schwäche des Sternes halber nicht so leicht gefunden hätte.

Um nun einen Begriff von der Genauigkeit dieser auf photometrischen Messungen beruhenden Kolorimetrie zu erlangen, betrachten wir die Veränderungen der Funktion $\log \frac{F_1(\mu)}{F(\mu)}$ und $\log F(\mu)$ die resp. bei der soeben besprochenen und der Zöllnerschen Methode in Betracht kommt, während μ von 0.300 bis 0.800 geht; die erstere Funktion ändert sich um 3890, die letztere um 3222 Einheiten in diesem Intervalle, so daß die Zöllnersche Methode sogar hinter dieser neueren zurückbleibt.

b) Bei photometrischen Messungen des ungetrennten Strahlenkomplexes verschiedenfarbiger Lichtquellen liegt eine in der Natur unseres Auges begründete Schwierigkeit, die noch kaum als gehoben zu betrachten ist. Man hilft sich neuerdings dadurch, daßs man durch Einschalten von farbigen Gläsern, gewöhnlich eines roten, sodann eines grünen, den Komplex teilweise trennt. Wenn auch dagegen theoretisch nichts einzuwenden ist, so ist man doch auf eine zweimalige Intensitätsmessung und deren sehr willkürlich gehandhabten Reduktion angewiesen. Es soll gezeigt werden, daß sich das Problem auf eine einfache Intensitäts- und eine Wellenlängenbestimmung reduzieren läßt.

Schreibt man nämlich, wie früher unter J die Intensität des sichtbaren Spektrums verstanden $J = \mathcal{A}sF(\mu) = \frac{\pi}{4} \frac{(\lambda_0^2 + \mu^2)^2}{\mu \lambda_0^2} L_0 \frac{s}{s_0} F(\mu) (166)$

wo I_0 die der Wellenlänge λ_0 entsprechende subjektive Intensität ist, so reduziert sich, kennt man anders μ das Problem auf die Messung dieser einzigen Intensität im homogenen Lichte. Um nun μ kennen zu lernen, braucht man nur die Spalte des Spektroskops solange (event. unter Vorhalten eines schwachen Rauchglases, das die Genauigkeit

vermehrt) vorsichtig zu schließen, bis ein schmaler Lichtstreißen ubrig bleibt, dessen Wellenlunge gemessen wird, und gerade μ gicht. Bei einiger Übung gelingt dies leicht, und mit großer Sicherheit

Als Beispiel moge eine solche Besimmung für glühendes Platin und einer Gasflamme angeführt werden, man erhalt

Gluhendes Platin
$$\mu = 0.564$$
 Gasflamme $\mu = 0.613$
570 606
574 612
569 608
m Mittel also 0.569 0.610

eine Genauigkeit, die für photometrische Bestimmungen hinreicht. Dieses μ enthalt naturlich noch die Einwirkung der Absorption des Spektroskops die ein für illem il bestimmt werden muß ist sie durch $\varphi(\lambda)$ rusgedruckt, so wird

$$\mu = \mu_0 \frac{1 - \mu_0 \frac{\varphi(\mu_0)}{2\varphi(\mu_0)}}{1 + \mu_0 \frac{\varphi(\mu_0)}{2\varphi(\mu_0)}}$$

$$(167)$$

und kann mit dem Argumente μ_0 in Tafeln mit einfachem Eingange gebracht werden Ebenso ist es notig $\frac{s}{s_0}$ in Tafeln zu bringen, man konstruiert sie, indem man Lichtquellen von verschiedener Farbe photometrisch nach der dargelegten Methode und spektralphotometrisch untersucht. Entscheidet man sich endlich dufur stets in homogenem Lichte derselben Wellenlange zu messen, so kunn such $\frac{\pi}{4} \frac{(\lambda_0 + \mu)}{\mu \lambda_0}$ in Tafeln gebracht werden Da alle Tafeln dasselbe Argument haben, so lann man sie ein für allemal vereinen, und erhalt, setzt man

$$\frac{\pi}{4} \frac{(\lambda_0 + u)^2}{\mu \lambda_0} \int_{S_0} F(\mu) = \Phi(u_0)$$
 (168)

amfuh die folgende Gleichung

$$J = L_0 \Phi(\mu_0) \tag{169}$$

Man braucht die zu untersuchende Lichtquelle nur in der Wellenlange λ_0 zu messen μ_0 zu bestimmen, und mit dem Argumente μ_0 den Reduktionsfaktor $\mathcal{O}(\mu_0)$ der Intensität auf die Helligkeit des ganzen sichtbaren Spektrums aus einer Tabelle zu entnehmen

E Das Polatiskop

Besitzt eine Lichtquelle aus irgend einem Grunde teilweise oder ginz polaisiertes Licht so verandert sich die Intensität derselben, wenn man es durch ein Nicolsches Prisma betrachtet, je nach dessen Drehung. Die Intensität wird ein Minimum, im Falle vollständiger Polarisation gleich Null, wenn die Schwingungsebene der Strahlen parallel dem Hauptschnitte des Prismas liegt. Man ist also im Stunde, die Polarisation nicht nur zu erkennen, sondern auch ihre Lage im Raume anzugeben.

Handelt as sich nur um den Nachweis der Polarisation, so benutzt man die empfindlicheren Methoden der Farben von doppeltbrechenden Krystallen im polarisation Lichte Eines der empfindlichsten Polariskope ist das Vogelsche, welches aus einem

Nachtrag 317

Nicolschen Prisma und einer kippbaren Quarzplatte besteht. Läßt man diese hin und her schwingen, so ziehen die farbigen Kreise durch das Gesichtsfeld hindurch, was die Erkennung der Polarisation viel sicherer macht.

Da wir bewiesen, daß die Körper im allgemeinen unpolarisiertes Licht emittieren, so weist eingetretene Polarisation zumeist auf äußere Einwirkung eines zweiten Körpers hin. Für die Spektralanalyse selbst ist also die Kenntnis der Polarisationsebene von keinem nennenswerten Belange, da sie keine vom Zustande des lichtaussendenden Körpers abhängige Faktoren enthält.

Nachtrag.

Mit Ausnahme des Draperschen Gesetzes, welches in der Spektralgleichung selbst begründet ist, tragen die meisten der übrigen Parametergleichungen — wie dieses denn auch in der "Bestimmung des Zustandes aus gegebenem Spektrum" deutlich herausgefühlt werden kann — den Charakter des Hypothetischen zur Schau. Ihre Entstehung findet überhaupt nur in dem bis dahin von wenig Erfolg gekrönten Bestreben Erklärung, die spektralanalytischen Elemente als Variabele der Wärmetheorie einführen zu können. Da wir mittlerweile in diesem Punkte bessere Resultate erzielten, halten wir es für nötig, diese, soweit es bislang thunlich erscheint, hier in Kürze noch einzuschalten.

Die Auflösung der Gleichung
$$E = e \left\{ 1 - (1 - \alpha)^q \right\}$$

für die Konstante aber sehr kleine Intensität $E=\iota$ lieferte zwei Wellenlängen, λ_1 und λ_2 , von welchen die brechbarere λ_1 in der Form λ_1 = konst. für alle Körper derselben Temperatur, das Drapersche Gesetz ergab. Die Richtigkeit dieses Gesetzes ist leicht einzusehen, denn λ_1 ist stets sehr klein, α_1 hiermit nahe = 1, daher der Einfluß von α und q, welche die Körpereigenschaften enthalten, verschwindend. Für die weniger brechbare Wellenlänge λ_2 ist dieses Gesetz nicht mehr giltig; denn α_{∞} nähert sich dem endlichen Werte $\frac{\mu^4}{m^4}$ einem echten Bruche, und λ_2 enthält somit μ und q, ist also von Körpereigenschaften nicht mehr unabhängig. Daraus folgt aber dann, daß λ_1 und λ_2 , den Zustand eines Körpers vollständig bestimmen, mithin als Variabele der Wärmetheorie eingeführt werden können. Denn es enthält λ_1 die Temperatur allein, λ_2 diese und die Dichte. Statt aber λ_1 und λ_2 einzuführen, kann man auch die darin vorkommenden drei Größen \mathcal{A} , μ und v einführen, wenn v das spezifische Volumen bedeutet, und es wird sogleich klar, dass der zweite Satz der Wärmetheorie eine Beziehung zwischen diesen drei Variabelen festsetzen muß, welche als zweite Parametergleichung neben dem Draperschen Satze besteht. Hierbei sind nun aber zwei Fälle möglich: erstlich, daß Δ und μ die Dichte nicht enthalten, wie dieses bisher stets allgemein angenommen wurde, indem alle bisher bekannt gewordenen Beobachtungen dafür sprachen, dass der Einfluss der Dichte in dem expliziten Gesetze

$$E = e \left\{ 1 - (1 - \alpha)^s \right\}$$

vollständig erschöpft sei, ohne daß α noch s implizite enthalte, oder aber, daß \mathcal{A} und μ selbst Funktionen von v seien, die dann so beschaffen sein müssen, daß kraft des Draperschen Satzes $\frac{\mu^3}{\mathcal{A}}$ von v unabhängig wird. Ich hatte diese letztere Möglichkeit nicht nur erwogen, sondern bereits in die Gleichungen der Wärmetheorie eingeführt,

318 Nuchtrag

als ich zu meiner Freude die Abhandlung Herrn Eberts ichnelt, welche sowohl zus eigenen als Herrn Janssens Beobachtungen zu dem Schlusse zwingt daß das einfach explizite Absorptionsgesetz ungenugend ist

Es sollen nun im folgenden die neuen Parametergleichungen übgeleitet werden einmal unter der einfachen Voraussetzung duß \mathcal{I} und μ nur Funktion von \mathcal{O} nicht über auch von v seien, das andere Mal unter Wegfull dieser vereinfwhenden Annuhme. In beiden Fullen durfen nur umkehrbare Prozesse in betracht kommen, du der Druck des Korpers dem außeren Drucke stets bis auf ein unendlich Kleines gleich sein soll

Dr $\mathcal A$ geradezu die lebendige Kiaft dei inneien Bewegung des Korpers bedeutet, so kann der erste Teil dei Energie U=I+F dem Ausdrucke

$$I = AA$$

gleich gesetzt werden, sei es nun, daß A duckt den Korperteilchen, oder durch diese angeregt, den Atherteilchen entsprache A ist eine Konstante, die im eisten Fille der Einheit gleich ware. Die Funktion der durchschnittlichen Konfiguration ist

$$F = \iint f(r) \, dr \cdot dv$$

wenn ι die mittlere Entfernung der Teilchen bedeutet, ι dv dis Misscholement und ι die schon in (93b) S 156, oder (134) S 168 vorkommende ι Funktion ist

Der innere Druck, der im Falle eines umkehrburen Prozesses stets dem aufseren Druckep gleich bleibt, setzt sich aus zwei Teilen zusammen, die in in bezuglich statischen und dynamischen Druck nennen konnte, so daß ist

$$p = p_1 + p$$

Fur p_1 den statischen Druck haben wir schon die, zu keinem Widersprüche führende Gleichung gefunden [S 168, (134)—(135)]

$$p_1 dv = dm \int f(r) dr = b \frac{dm}{\mu}$$

die man, indem dm = s dv, mit s die Dichte bezeichnend, geschrieben wird, nuch so deuten kann $p_1 = s \int f(r) dr = \frac{bs}{u}$

wenn b eine nur von stofflichen Beschaffenheiten abhangige Konstinte ist. Dimit wird dann $F = \int dm \, \frac{p_1}{s} = b \int \frac{s \, dv}{u} = \frac{b}{v} \int \frac{dv}{u}$

da die Dichte für das ganze Volum der Masseneinheit konstant genommen werden kunn Im dem vorkommenden Integrale bedeutet dv ein Raumelement, es sollte ilso ausfuhr-

hcher $\frac{b}{v} \int \frac{dw}{u}$ geschrieben werden

Der dynamische Druck $p_{\underline{z}}$ kann, insofern er nur von Molekulubewegungen, die gar nicht fortschreitende, sondern bloß oszillierende zu sein bruchen, herruhit, sur genau so berechnet werden, wie dies für die Gase geschieht Min findet datur

$$p = asA$$

wo der Koeffizient a außer von stofflichen Beschaffenheiten noch hochstens von der Λ_1 t der mittleren Molekularbewegung abhangt Man findet hiermit

Optische Mittellungen Phys medic Societat Erlangen Sitzung vom 8 Juli 1889
Vergl O E Meyer Die limetische Theorie der Gisc Bie lau 1877 pag 20 fl

$$p = s\left(aA + \frac{b}{\mu}\right) \text{ oder } pv = aA + \frac{b}{\mu}$$

$$U = AA + \frac{b}{\nu} \int \frac{dv}{\mu}$$

und ebenso:

I. Ist μ von v unabhängig, so muß nach dem Draperschen Gesetze auch Λ von v unabhängig sein; es findet sich dann:

$$U = AA + \frac{b}{u}$$

und der erste Hauptsatz der mechanischen Wärmetheorie für die Masseneinheit des Stoffes angewendet lautet sonach:

$$dQ = A d\mathcal{A} - b \frac{d\mu}{\mu^2} + \left(a\mathcal{A} + \frac{b}{\mu}\right) \frac{dv}{v}$$

wonach ersichtlich zwischen \mathcal{A} und μ eine Beziehung stattfinden muß, da eine der Variabelen \mathcal{A} , μ mit v zusammen zur Zustandsbestimmung genügt. Man kann daher auch schreiben:

$$dQ = \left(A - \frac{b}{\mu^2} \cdot \frac{d\mu}{dA}\right) dA + \left(aA + \frac{b}{\mu}\right) \frac{dv}{v}$$

Nun besagt aber der zweite Satz der Wärmetheorie, daß

$$\frac{1}{\Theta} = \frac{1}{\sqrt[4]{D}} \cdot \mathcal{A}^{-\frac{1}{4}\mu^{\frac{3}{4}}}$$

der integrierende Faktor der obigen Differentialgleichung sei, deren Integral die Entropie S ist. Dies giebt als Beziehungsgleichung zwischen \mathcal{A} , μ und v:

$$\frac{\partial}{\partial v} \left[\mathcal{A}^{-\frac{1}{4}} \mu^{\frac{3}{4}} \left(A - \frac{b}{\mu^2} \frac{d\mu}{d\mathcal{A}} \right) \right] = \frac{\partial}{\partial \mathcal{A}} \left[\mathcal{A}^{-\frac{1}{4}} \mu^{\frac{3}{4}} \left(a\mathcal{A} + \frac{b}{\mu} \right) \frac{1}{v} \right]$$

Da aber die Klammergröße der linken Seite der Annahme nach v gar nicht enthält, so muß der rechts stehende Differentialquotient = 0 sein. Das heißt aber:

$$\Delta \frac{d\mu}{d\Delta} (3a\Delta\mu - b) = -\mu (3a\Delta\mu - b)$$

oder

$$\Delta\mu = \text{konst.}$$

wo die Konstante weder von der Temperatur, noch von der Dichte abhängt. Entwickelt man aus Gleichung (106) S. 159 die Wellenlängen der Spektralgrenzen, indem man $L=\iota$ unendlich klein, sonst aber konstant setzt, so hat man:

$$\lambda_1 = \frac{1}{2} \sqrt{\pi \iota \frac{\mu^3}{\mathcal{A}}} \left\{ 1 + \frac{1}{4} \pi \iota \frac{\mu}{\mathcal{A}} + \cdots \right\} \text{ und } \lambda_2 = 2 \sqrt{\frac{\mathcal{A}\mu}{\pi \iota}} \left\{ 1 - \frac{1}{4} \pi \iota \frac{\mu}{\mathcal{A}} - \frac{1}{16} \pi^2 \iota^2 \frac{\mu^2}{\mathcal{A}^2} - \cdots \right\}$$

d. h. bei der genügend großen Näherung des ersten Gliedes stehen bleibend (es kann ja ι so klein gewählt werden, als wir wollen), den Satz: Die brechbare Grenzwellenlänge des Spektrums ist eine reine Funktion der Temperatur, die weniger brechbare eine reine, nur von stofflichen Beschaffenheiten abhängige Konstante, solange das Spektrum die Dichte implizite nicht enthält. Wendet man den Satz für die Dichte s des Stoffes an, so wird für sehr kleine λ_1 und große λ_2 :

$$\hat{\lambda}_1 = \frac{1}{2} \sqrt{\pi \iota \frac{\mu^3}{A}} \text{ und } \hat{\lambda}_2 = 2 \sqrt{\frac{A\mu}{\pi \iota}} \left[1 - \left(1 - \frac{A\mu}{Hm} \right)^s \right]$$

 λ_2 also eine reine Funktion der Dichte, da mH, wie wir jetzt sehen werden, ebenfalls absolut konstant ist.

320 Nichtii,

Fur den absolut schwarzen Korper lonnen wir mit Gewißheit sagen, daß sein Spektium von dei Dichte unabhangig ist. Für diesen ist also stets

$$mH = \text{konst} = 7 \qquad \frac{m^3 O^4}{H} = D$$

mithin die Totalintensität und chromatische Wellenlunge resp der absoluten Temperatur die kt und invert proportional (Auf Seite 184 fanden wir die Lemperaturexponenten resp $\frac{1}{4}$ und $-\frac{1}{4}$ statt der jetzt genauer gefundenen 1 und -1, doch wurde schon dort darauf hingewiesen, dass diese Werte hochstens eine rohe Naherung darstellen)

Dieser Satz ist von großter Wichtigkeit denn nun kann aus bei einer Temperatur gegebenem m die Temperatur eines behebigen Absorptions- oder Superpositionsspektiums gerechnet werden. Wit fanden auf Seite 185 und 186 m=1 1651 und m=606 für die Wellenlange des Intensitatsmaximums im Spektrum eines absolut sehwu zen Korpers, der bezuglich mit der außersten Chromosphareschichte und der atmospharischen Luft gleich temperiert ist. Ist die mittlere Temperatur der letzteren O=275, so ergicht sich die der Chromospharenhulle der Sonne zu $O=1634^\circ$. Diese Zuhl darf freiheh der ganzlich verschiedenen Beobachtungsmethode halber gar nicht mit aktmometrischen Messungen verglichen werden, welche sich zumeist überwiegend unt die Photosphure der Sonne beziehen. Unser m, erhalten aus der Absorption des Photosphurenlichtes in der Chromosphare bezieht sich in der That auf die Temperatur dieser außersten Hulle

II Die allgemeinere und durch die neueren Beobachtungen gestutzte Annichmerst dass die Parameter $\mathcal A$ und u auch von v der Dichte abhangen. Dann ist

$$U = A \triangle I + \frac{b}{v} \int \frac{dv}{u}$$

zu schreiben und die eiste Hauptgleichung gewinnt die folgende korm

$$\begin{split} dQ &= \frac{dU}{\partial O} \, dO \, + \left(\frac{\partial U}{\partial v} + p \right) dv \\ dQ &= dO \left\{ A \mathcal{A} \, - \, \frac{b}{v} \int \frac{u \, dv}{u} \right\} \, + \, dv \left\{ A \mathcal{A} \, - \, \frac{b}{v} \int \frac{dv}{\mu} \, + \frac{a \mathcal{A}}{v} \, + \, \frac{2b}{\mu v} \right\} \end{split}$$

wober die Differentiation nach der Lemperatur durch einen Strich, nuch dem Volumen, durch einen Punkt bezeichnet ist. Die durch den zweiten Hauptsatz der Warmetheorie ausgedruchte Parametergleichung lautet jetzt

$$\frac{\partial}{\partial u} \left\{ \mathcal{A}^{-\frac{1}{4}} u^4 \left| A \mathcal{A} - \frac{b}{v} \int \frac{u \, dv}{u^2} \right| \right\} = \frac{\partial}{\partial O} \left\{ \mathcal{A}^{-\frac{1}{4}} u^4 \left| A \mathcal{A} - \frac{b}{v} \int \frac{dv}{u} + \frac{a \mathcal{A}}{v} + \frac{2b}{v} \right| \right\}$$

oder explizite aufgeschrieben mit $4 \mathcal{A}^{\downarrow} u^{\mp}$ durchmultipliziert und geordnet

$$\begin{split} \frac{b}{v} \int \frac{\mu \, dv}{u^2} & \left\{ u \, \mathcal{A} - 3\mathcal{A}\mu \, u \right\} + \frac{b}{v} \int \frac{dv}{u} & \left\{ 3\mathcal{A}\mu \, \mu - \mu \, \mathcal{A} \right\} + s\mathcal{A}\mathcal{A}\mu (\mathcal{A} \, \mu - \mu \, \mathcal{A}) \\ & + \frac{\mathcal{A}}{v} \left\{ 2bu - 3a\mathcal{A} \, \mu \right\} - \frac{\mu}{v} \left\{ 2b\mathcal{A} + 3a\mathcal{A} \, \mu \right\} = 0 \end{split}$$

/wischen _/ und u lassen sich aber zwei Beziehungen sofort außehreiben. Nach den Draperschen Gesetze darf in

 $u = 1 \sqrt{\pi \iota \frac{\mu^3}{A}} \text{ oder } \frac{\mu^3 O^4}{A} = D$

 $\frac{u^3}{\mathcal{A}}$ nur von der Temperatur abhangen, was auch munci die Dichtigkeit sei. Daraus folgt aber

Nachtrag. 321

$$\dot{\mu} = \frac{\mu}{3A} \dot{A}$$
 und $\mu' = \frac{\mu(A'\Theta - 4A)}{3A\Theta}$

und hieraus weiter:

$$\mu^2 \dot{\mathcal{A}} - 3\mathcal{A}\mu \,\dot{\mu} = 0, \quad \mathcal{A}'\dot{\mu} - \mu'\dot{\mathcal{A}} = \frac{4\mu}{3\Theta} \,\dot{\mathcal{A}}, \quad 3\mathcal{A}\mu \,\mu' - \mu^2 \mathcal{A}' = -\frac{4\mathcal{A}\mu^2}{\Theta}$$

wonach unsere Gleichung übergeht in:

$$-\frac{4b\mathcal{A}\mu^2}{\Theta v^2}\int \frac{dv}{\mu} + 4A\frac{\mathcal{A}\mu^2}{\Theta}\dot{\mathcal{A}} + 4\frac{\mathcal{A}'}{v}\left\{\frac{b}{3}\mu - a\mathcal{A}\mu^2\right\} + 4\frac{\mathcal{A}\mu}{\Theta v}\left\{\frac{2b}{3} + a\mathcal{A}\mu\right\} = 0$$

die noch durch Division mit 4μ in die Form gebracht werden kann:

$$A\frac{\mathcal{A}\mu}{\Theta}\dot{\mathcal{A}} + \frac{\mathcal{A}'}{v}\left(\frac{b}{3} - a\mathcal{A}\mu\right) + \frac{\mathcal{A}}{\Theta v}\left(\frac{2b}{3} + a\mathcal{A}\mu\right) - b\frac{\mathcal{A}\mu}{\Theta v^2}\int \frac{dv}{\mu} = 0$$

wobei es sich empfiehlt, das Produkt $\Delta\mu$ zu belassen, ohne $\mu^3 = \frac{D\Delta}{\Theta^4}$ einzuführen. Differenziert man jetzt diese Gleichung partiell nach v, nachdem sie mit $\frac{v^2}{\Delta\mu}$ durchmultipliziert wurde, so kommt als allgemeinste Parametergleichung des Spektrums die partielle Differentialgleichung zweiter Ordnung zweiten Grades:

$$\begin{split} A\frac{v^2}{\Theta}\ddot{\mathcal{A}} + \frac{v}{3\mathcal{A}\mu}\left(b - 3a\mathcal{A}\mu\right)\dot{\mathcal{A}}' + v\left(2\frac{\mathcal{A}}{\Theta} + \frac{9a\mathcal{A}\mu - 2b}{9\mathcal{A}\mu\Theta}\right)\dot{\mathcal{A}} - \frac{4b}{9}\frac{v}{\mathcal{A}^2\mu}\mathcal{A}'\dot{\mathcal{A}} \\ + \frac{b - 3a\mathcal{A}\mu}{3\mathcal{A}\mu}\mathcal{A}' + \frac{a\mathcal{A}}{\Theta} - \frac{b}{3\Theta\mu} = 0 \end{split}$$

Setzt man hierin $\mathcal{A} = 0$, so kommt man wieder auf die Lösung I zurück.

Durch die Substitution

$$\Delta \mu = z, \quad \dot{A} = \frac{3A\dot{z}}{4}, \quad A' = \frac{A}{z} \left(\frac{3z'}{4} + \frac{z}{\Theta} \right)$$

und nachherige Durchmultiplikation der Gleichung mit $4\frac{z}{\mathcal{J}}$ entsteht die etwas einfachere Form:

$$\frac{3Av^2}{\Theta} \ddot{z} - \frac{3Av^2}{4\Theta z} \dot{z}^2 + \frac{v(b - 3az)}{z} \dot{z}' + \frac{v(3az - 5b)}{4z^2} \dot{z}z' + v \left(\frac{6A}{\Theta} - \frac{b}{\Theta z}\right) \dot{z} + \frac{b - 3az}{z} z' = 0$$

die jetzt nur mehr die Variabelen z, Θ , v enthält.

Man könnte die Gleichung mit willkürlichen Funktionen gegebenen Arguments dadurch lösen, daß man $z' = \frac{dz}{d\Theta} - z \frac{dv}{d\Theta}$ einführt, und die Gleichung wegen der Willkürlichkeit von $\frac{dv}{d\Theta}$ in zwei teilt. Die eine derselben läßt sich sogleich integrieren, die andere dagegen wegen ihrer Homogeneität um einen Grad erniedrigen. Doch bleibt die entstehende Differentialgleichung erster Ordnung allgemein unintegrabel.

$$z = C \Theta^m v^n$$

mit C eine willkürliche Konstante bezeichnend, so ist die gegebene Gleichung identisch befriedigt, wenn m und n den Gleichungen

$$An - am = 0, \ 4(m - n) = mn$$

genügen. Es ist mithin

$$z = C_1 \Theta^{4\left(\frac{A}{a}-1\right)} v^{4\left(1-\frac{a}{A}\right)} \text{ and } z = C_2$$

je ein partikuläres Integral, das jedoch in dieser Form nicht verallgemeinert werden kann, da das erstere durch Zerfallen der ursprünglichen Gleichung in zwei Teilgleichungen entstanden ist. Daß z = konst. übrigens ein Integral der Gleichung ist, sieht man auf den ersten Blick. Es entspricht diese Lösung der unter I gefundenen.

Das Gefundend schemt schon dan auf hinzudeuten dass die versuchsweise Annahme $= q(O|v^n)$

wo φ eine beliebige Funktion bedeutet, gute Dienste leistet. Offenbri enthalt diese Annahme keine Beschiankung von vornheiem, insofern bei beliebigem φ , m-n durch obigen Ausdruch eine jede Funktion von O und v darstellbri ist. Man eihalt num statt der vorgelegten Gleichung die folgende

$$g \left[3An - 3amn + \frac{b}{\varphi} mn \right] O^{2m-1}v^{2n} + \frac{\varphi}{\varphi} \left[\frac{3a}{4} mn - \frac{3A}{4} n - \frac{3b}{4\varphi} mn \right] O^{m-1}v^{2n} + \varphi \left[3An + 3An - 3amn - 3am + \frac{b}{\varphi} (mn + m - n) \right] O^{m-1}v^{n} - 0$$

die allgemein nicht integrieit werden kann. Sctzt man nun

$$a_1 = \alpha$$
, $1 + \frac{m-n}{mn} = \beta$, $\frac{3(An-am)}{bmn} = \gamma$ $1 - \beta = \frac{n-m}{mn} = \varepsilon$ $O^m v^n = \gamma$

so lann man schreiben

$$\frac{1}{\varphi} \left[\varphi \ x - \alpha x \frac{q^{-}}{\varphi} + \beta \varphi \right] + n \gamma \left[\varphi \ x - \frac{1}{4} x \frac{q^{-}}{\varphi} + \frac{n+1}{n} \varphi \right] = 0$$

und die Integration ware sofort moglich wenn man $\gamma = 0$, d h die Bezichung An - am = 0 zwischen den willkurlich gelassenen Großen, mn ann ihme Die so entstehende (aleichung ist ihrer Homogeneitat halber losbar, und grebt

$$q^{\alpha-1}x^{\beta-1} = C_1q^{\alpha-1} + C_1x^{\beta-1}$$

oder unders geordnet

$$q(O^m v^n) = A\mu = k_1 (1 + 1 O^{1 - \frac{1}{2}} v^{\frac{n}{2} - 1})^{-1}$$

die ein allgemeinerer Fall der fruher gefundenen Losun, ist. Bedeuten nun $\varphi(\iota)$ und $\psi(y)$ ganz beliebige Funktionen eines willkurlichen Arguments, so ist.

$$I\mu = \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} q(x) \left(1 + \psi(y)O^{1 - \frac{1}{a}} v^{\frac{a}{1} - 1}\right)^{-} dx dy$$

als allgemeine Losung zu betrachten Freilich ist diese Losung noch nicht die allgemeinste, insofein, als duich die Annahme $\gamma=0$ nicht nur n, sondern zugleich auch m aus dem Exponenten von O und v verschwindet

Die allgemeinere Losung eihalt man, wenn man in dem gefundenen Integrale die Konstanten 7_1 und 7_2 varuert. Nach den üblichen Methoden gelangt man zu folgenden zwei Gleichungen

$$\begin{split} & h_{1}\left(1+7~x^{\varepsilon}\right)-4/_{1}/~x^{\varepsilon}=0\\ &-h_{1}\left\{\frac{4\varepsilon}{l_{1}}~h^{-\epsilon}x^{\epsilon}+\frac{20}{l_{1}}~\varepsilon /~x^{5\varepsilon}+\frac{40}{l_{1}}~\varepsilon /~^{4}x^{4\varepsilon}+\frac{40}{l_{1}}~\varepsilon k_{\perp}^{3}x^{3\varepsilon}+\left(\frac{20}{l_{1}}~\varepsilon+4\varepsilon n\gamma\right)h~x^{-\varepsilon}\\ &+\left(\frac{4\varepsilon}{l_{1}}+4\varepsilon n\gamma\right)/~x^{\varepsilon}\right\}\\ &+h\left\{16\varepsilon~h~~x^{\varepsilon\varepsilon}+60\varepsilon k_{\perp}^{4}x^{-\varepsilon}+80\varepsilon~h^{-3}x^{4\varepsilon}+40\varepsilon /~^{2}x^{3\varepsilon}+16\varepsilon n\gamma k_{1}/~x^{0\varepsilon}\\ &-\left(4\varepsilon+4\varepsilon n\gamma k_{1}\right)x^{\varepsilon}\right\}+\left\{\varepsilon n\gamma\left(16\varepsilon-\frac{4}{m}\right)k_{1}k_{\perp}~x^{-\varepsilon-1}-\frac{4\varepsilon}{m}~n\gamma~k_{1}h~x^{\varepsilon-1}\right\}=0 \end{split}$$

Freezt man hierin 7 aus der eisten Gleichung, so eihalt man das folgende einfachere System

323

$$\begin{array}{l} k_1'(1+k_2x^{\epsilon}) - 4k_1k_2'x^{\epsilon} \\ k_2'[n\gamma k_1 + (1+k_2x^{\epsilon})^4] - \epsilon \frac{k_1k_2}{x} \bigg[4\epsilon n\gamma \, k_2 \, x^{\epsilon} - \frac{n\gamma}{m} (1+k_2x^{\epsilon}) \bigg] = 0 \end{array}$$

das durch die vereinfachende Annahme

$$1 + k_2 x^{\varepsilon} = \omega$$

übergeht in:

$$\begin{split} k_1'\omega &= 4k_1 \left[\omega' - \varepsilon \frac{\omega - 1}{x}\right] \\ \left[\omega' - \varepsilon \frac{\omega - 1}{x}\right] \left[n\gamma k_1 + \omega^4\right] &= \varepsilon n\gamma k_1 \frac{\omega - 1}{x} \left[4\varepsilon(\omega - 1) - \frac{\omega}{m}\right] \end{split}$$

Dieses Gleichungssystem ist wieder nicht allgemein lösbar; wir können es jedoch vereinfachen, indem wir nun ω die unabhängige Veränderliche sein lassen, x aus beiden Gleichungen eliminieren, und dementsprechend k_1 als Funktion von ω auffassen. Dadurch erhält man:

$$\frac{1}{k_1} \frac{dk_1}{d\omega} \left[\frac{\omega^4}{k} + p\omega + s \right] = \frac{4}{\omega} \left[p\omega - q \right]$$

indem zur Vereinfachung

$$p = n\gamma \left(4\varepsilon - \frac{1}{m}\right), \ q = 4\varepsilon n\gamma, \ s = (1 - 4\varepsilon)n\gamma$$

gesetzt wurde. Das Integral der vorgelegten Gleichung wird dann:

$$\mathcal{A}\mu = \frac{k_1}{\omega^4}, \quad \lg\left(\Theta^m v^n\right) = C + \frac{1}{4\varepsilon} \int \frac{4 - \frac{\omega}{k_1} \frac{dk_1}{d\omega}}{\omega - 1} d\omega$$

womit ω als eine Zwischenvariabele gekennzeichnet ist. Die eine willkürliche Konstante ist C, die andere steckt in k_1 .

Setzt man:

$$\frac{1}{k_0} = a_0 \omega^r + a_1 \omega^{r+1} + a_2 \omega^{r+2} + \cdots$$

so erhält man als Bedingungsgleichung:

$$\begin{array}{l} pa_0(r+4)\omega^{r+1} + pa_1(r+5)\omega^{r+2} + pa_2(r+6)\omega^{r+3} + \cdot \cdot \\ + a_0(rs-4q)\omega^r + ((r+1)s-4q)a_1\omega^{r+1} + ((r+2)s-4q)a_2\omega^{r+2} + \cdot \cdot \\ + 2r\frac{{a_0}^2}{2}\,\omega^{2r+4} + (2r+1)a_0a_1\omega^{2r+5} + (2r+2)\left(\frac{{a_1}^2}{2} + a_0a_2\right)\omega^{2r+6} + \cdot \cdot = 0 \end{array}$$

die nur für den Fall r = -4 bestehen kann.

Setzt man fest, daß u Koeffizienten mit negativem Index = 0 sind, daß weiter $\eta = 1$ oder $\eta = 0$ sei, je nachdem die ganze Zahl ν ungerade oder gerade ist, so ist das Bildungsgesetz der Reihe:

$$(\nu - 8) \left[a_0 a_{\nu} + a_1 a_{\nu-1} + \dots + a_{\nu+\eta} a_{\nu-\eta} (\frac{1}{2})^{1-\eta} \right] - \frac{3\nu + 4}{4} q a_{\nu} + p(\nu - 1) a_{\nu-1} = 0$$

$$\nu = 0, 1, 2...$$

die aber die hierin benutzte Bedingung involviert, daß

$$\varepsilon = 1$$
, d. h. $n = \frac{m}{1 - m}$

sei. a_1 ist die willkürliche Konstante.

Die vollständige Lösung der vorgelegten Differentialgleichung ist also, die Konvergenz der Integralreihe natürlich vorausgesetzt:

$$\mathcal{A}\mu = \left\{ \sum_{i=0}^{\infty} a_i \omega^i \right\}^{-1}$$

$$\lg \left(O^m v^{\frac{m}{1-m}} \right) = a_1 + \frac{1}{4\varepsilon} \int_{-\infty}^{\infty} \sum_{i=0}^{\infty} i \, a_i \omega^{i-1} - i \, d\omega$$

An Stelle von a_1 und a_1 lann man setzen

$$a_1 = \varphi(m), \ a_1' = \psi(m)$$

wo φ und ψ wieder willkurliche Funktionen der Exponentenindizes von O und i dustellen, die sich durch die Bemerkung bestimmen lassen mussen, daß bei unendlich kleinem Volumen also für sehr große Dichtigl eit $\mathcal{A}\mu$ eine absolute nur von Korpereigenschaften abhangige Konstante wird, und daß $\mathcal{A}\mu$ für O=konst eine vorgeschriebene durch Versuche zu ermittelnde Funktion der Dichte wird. Die erstere Forderung involviert für m, das in p, q und s steckt, zugleich die Grenzbedingung

Besonders einfach gestaltet sich die Integration für ein ideiles Gas, da sich die vorgelegte parfielle Differentialgleichung wogen Wogfall des Integrals auf eine Gleichung eister Ordnung reduziert, insofern das Potential des Gases auf sich selbst bekanntlich Null zu setzen ist. Ist also

$$b = 0$$

so wird

$$Av - aO = 0$$

somit das allgemeine Integral

$$= \omega / \mu = \varphi(O^{\dagger}v^{\dagger})$$

Setzt man v=0 so wird die a notwendig immer >0 ist $\mathcal{A}u$ konstant. Ber immer großer werdender Dichte also $\mathcal{A}\mu=Hm$. Die einficht Bedingung kann zur Bestimmung von φ nicht zugezogen werden. Setzt min die Generatiete $\mathcal{A}\mu=f(v)$ oder $\mathcal{A}\mu=f(v)$ so kann hieraus die will urliche Funl tion φ bestimmt werden. Am chesten schemt die Setzt simmung aus Beobachtungen nach der Lockyerschen Methode zu gelingen

Hiermit ist, was von der Hand mein einziger /weck war, die Richtung geleinnzeichnet, in welcher ich die Spektralanalyse als Grundlage der Astrophysik werter zu betreiben gedenke

Erklärung der Tafeln.

Die nachfolgenden Tafeln beruhen mit Ausnahme der VI. auf thatsächlichen Beobachtungen und Rechnungen, und sind daher in hohem Grade geeignet, manche Begriffe der theoretischen Spektralanalyse darzustellen. Eine kurze Erklärung derselben, die im Texte nicht passend Platz gefunden hätte, möge ihnen hier vorangehen.

Tafel I

stellt die Beobachtungen Moutons über das Spektrum des glühenden Platins dar, wie sie auf Seite 161 diskutiert wurden. Die ausgezogene äußere Kurve, die mit dem Werte L=0 beginnt und im Unendlichen wieder die Abszissenaxe erreicht, ist das objektive Spektrum unserer Spektralgleichung. Die innere gestrichelte Kurve stellt die von Mouton beobachtete Intensität dar, die ausgezogene, jene subjektive Intensität, welche aus der objektiven mit Hilfe der Empfindlichkeit (IV. 18) folgt. Der Anschluß ist, wie man sieht, ein sehr befriedigender.

Tafel II

giebt dieselbe Konstruktion unter Annahme der Michelsonschen Spektralgleichung. Die objektive Kurve, die äufsere der beiden ausgezogenen Kurven, ist äufserlich auf den ersten Blick jener von Tafel I ähnlich, steigt aber steiler an, nachdem sie anfangs eine lange Strecke hindurch konstant Null blieb. Die subjektive (ebenfalls ausgezogene) Kurve stellt die gestrichelte beobachtete Intensitätskurve nur in ihrem fallenden Aste — dort aber sehr gut — dar.

Von $\lambda = 0.95$ an etwa bis $\lambda = 0$ ist die objektive Kurve stets kleiner als die subjektive, was völlig unmöglich ist, da ja letztere aus ersterer hervorgehen mufs, wenn diese mit echten Brüchen multipliziert wird.

Die Daten der Konstruktion sind auf Seite 196 gegeben.

Tafel III

enthält das kontinuierliche und Linienspektrum des Hydrogens in dem Zustande, wie es in der Chromosphäre der Sonne wirklich vorhanden ist, und erläutert zugleich den Begriff: durch ein Linienspektrum läfst sich ein und nur ein kontinuierliches Spektrum legen, welches bei allen Temperaturen in jedem Punkte diesem nach demselben Faktor proportional ist. Das gestrichelte Spektrum ist jenes ideale Spektrum dessen Ordinaten die Intensitäten der Linien des glühenden Stoffes geben; das ausgezogene ist in jedem Punkte das $\frac{2}{3}$ -fache des vorigen.

Für das Hydrogen der Chromosphäre fanden wir auf Seite 185: $\mu=0.5361$, während der Proportionalitätsfaktor nach Gl. III. 249 etwa 0.6 beträgt. Die Wellenlängen des Hydrogens sind nach der Balmerschen Formel eingetragen, so daß $\lambda=0.3645$ die letzte derselben bedeutet. Der von $\lambda=0.397$ bis 0.364 sich erstreckende schraffierte Raum deutet die unendliche Zahl der enggedrängten Linien an, welche sich für Hydrogen hier (nach der Balmerschen Gleichung) vorfinden.

Das sichtbare Spektrum ist in allen drei Tafeln durch eine Klammer unter der Abszissenaxe angedeutet.

Tafel IV

ist die Kurve der Absorption der atmosphärischen Luft, wenn die Zenithalhöhe derselben zur Einheit der Schichtendicke genommen wird. Die elektive Absorption ließe sich ähnlich darstellen, wie in der vorigen Tafel dis Linienspektium aus dem kontinuierlichen abgeleitet wurde. Die Konstanten der Absorption sind auf Seite 186 durch $\mu = 0.5038$ m = 6.96 gegeben

Wie min bemerkt ist die Gefülle der Kurve zer ide im sichtburn Leile des Spolitiums ein großte

Tafel V

Die Gestalten der Absorptionsspel tra bei wechschider Dicke der transmitterenden Schichte sind durch diese Tafel anschaulch gemacht. Sie stellt in der gestrichelten Kurve des Sonnenspel trum dur wie es außerhalb der Atmosphare eischeinen mußte wenn es als Tontinunchlich vor unsgesetzt ist. I er zent thalem Durchgung durch die Atmosphare ist es in der Maximalintensität auf etwa 0.5 in einer Hohe von 30° unf 0.7 und im Horizonte selbst auf weniger als 0.5 reduziert. Zugleich ruckt das Maximum der Intensität schnell gegen das Imgwellige Ende des Spel trums hin so das es in einer geringeren Hohe der Sonne als 30° bereit außerhalb des sichtbaren Spel trums fallt

Man bemeilt wie durchsichtig die Luft für lange Wellen ist

Tafel VI

stellt zum Teile in idealer Form das Bandenspeltrum des Kohlenstoffes und dessen Auflösun,, in einfachere beständteile dar

Unterhalb der Abszissenage befindet sich dis Koordinatensystem der Wellenlungen und der Luden den Zuhlen und durn em System von dier benachbarten Balmerischen Kurven, welche für die Lundte 1.2.5 und 4 die Wellenlangen

an cn	I	Π	\mathbf{III}
n = 1	J = 0.6219		
2	5629	0 5581	0 5512
3	5161	5127	5090
4	4738	4727	4675

seben wober die Gruppen I II III je ein zusammensehorendes Speltrum durstellen

Das obere Koordmitensystem der Wellenlingen und Intensititen stellt die (bedrufigen) ubjektiven Intensititen der Limen des Kohlenspektiums die wir ersehen diraus das die Liehenfolge der Gruppen I, II III zugleich die der ibnehmenden Intensitit ist

Es ist jedenfalls nicht bloiser Zufall dass sich die Innen der einzelnen Gruppen so eine inegelmat igen Kurve inschließen die die Wellenlangen als hunt tionen der Ludenden Zuhlen geben. Wit mußsten darus schließen das sich das Bindenspelltium des Kohlenstoffes in (weingstens) dier einfrecher und unter einander nicht verwandte Spelltra dissozieren Lissen musse, dals die neuen Teilspelltra unter einander verwandt sein werden folgt aus dem nahen Puullelismus der Bulmerschen Kurven der dier Gruppen

Tufel VII

Dis Superpositionsspel trum des hellen Steines Snius ist eine der interessintesten Dirstellungen Es wirde aus den Beobiehtungen H.C. Vogels, der es mit dem Spel trum des 1 etroleum verglich, übgeleitet und eigeb die folgenden Konstanten

Speltrum des Kernes
$$\frac{t}{\pi u} = 1000 \quad u = 04171$$

Spektium der denselben umhullenden Photosphije

$$\frac{1}{\pi\mu} = 0.605$$
 $\mu = 0.5361$

Spoltium des absolut schwarzen Korpers der mit der Photosphare im Mittel gleiche Temperatur besitzt

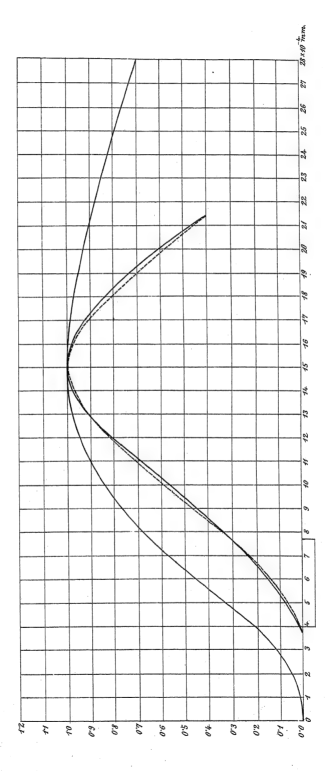
$$\frac{H}{\pi m} = 958.9 \quad m = 116.1$$

Mit diesen Daten deren letzteic mit jenen der Sonnenphotosphare übereinstimmen imsofein sie al Hypothesen in die Korrektionsgleichung einzeführt keine entschiedene Verbosserung lieferten ist 1 das gestrichelte und punktierte Spektrum des Keines 2 das punktierte des kontinuierlichen und 5 das gestrichelte des diskontinuierlichen Photospharenspektrums gezeichnet wobei die beiden letzteren ein inder wieder proportional

sind. Durch Addition des Kern- und Photosphärenspektrums, wobei der Absorption der Gashülle Rechnung getragen ist, entsteht das ausgezogene Superpositionsspektrum, welches von $\lambda=0$ bis $\lambda=0.27$ kleiner als das diskontinuierliche der Photosphäre, und von $\lambda=0$ bis $\lambda=0.42$ kleiner als das kontinuierliche Spektrum des Kernes ist. In das diskontinuierliche Spektrum sind gestrichelt die an und für sich hellen Wasserstofflinien (wieder nach der Balmerschen Formel) eingezeichnet. Da aber in allen Wellenlängen, wo Strahlen des Hydrogens stehen, das Superpositionsspektrum heller ist, als das diskontinuierliche an sich, so giebt die Verlängerung der Ordinaten bis zum Superpositionsspektrum den Unterschied der Helligkeit eines Strahls gegen den helleren Hintergrund, d. h. die Intensität der dunklen, umgekehrten Linien. Die Verlängerungen der Ordinaten, welche also die Intensität der dunklen Linien darstellen, sind voll ausgezogen.

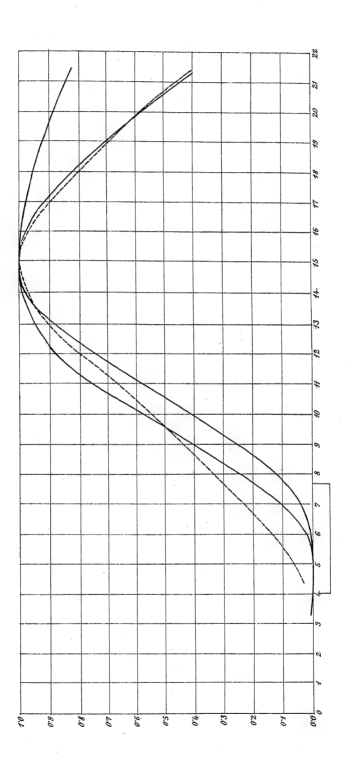
Stünde eine Hydrogenlinie im Punkte $\lambda=0.27$, so wäre sie weder als helle, noch als dunkle Linie sichtbar, da in diesem Punkte die Photosphäre ebensoviel Licht vom Kernspektrum absorbiert, als sie selbst hinzufügt. Eine Linie dagegen, welche diesseits von $\lambda=0.17$ stünde, wäre gar nicht umgekehrt, sondern hell. Die Intensität, mit welcher sie sich vom hellen Superpositionsspektrum abhebt, ist die Differenz der Ordinaten zwischen diesem und dem diskontinuierlichen Spektrum.

Fällt der Punkt, wo Absorption und Emission der Photosphäre sich aufheben in das sichtbare Spektrum hinein, so haben wir die Spektralerscheinungen, wie wir sie für γ Cassiopeiae und β Orionis auf Seite 239 schon besprachen.

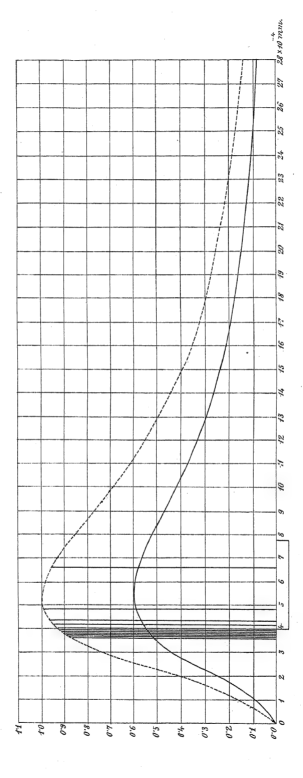


Tafel I.

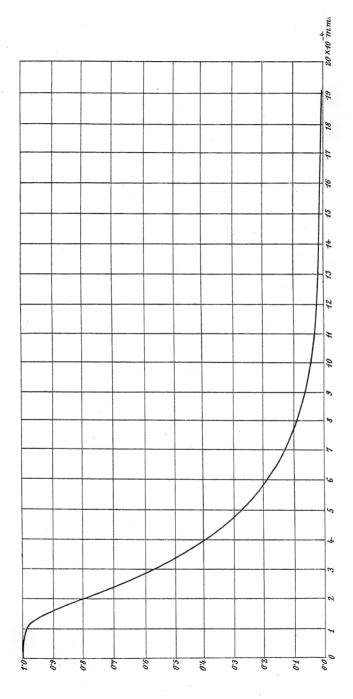


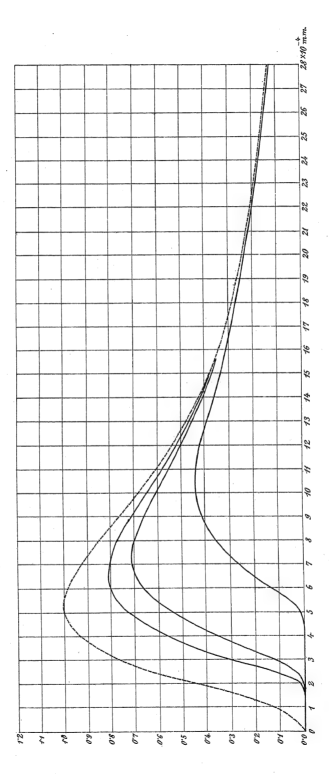


Tafel II.

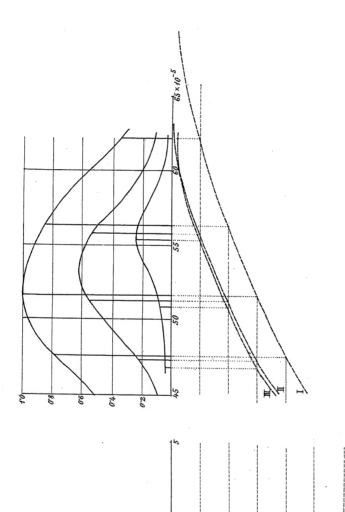




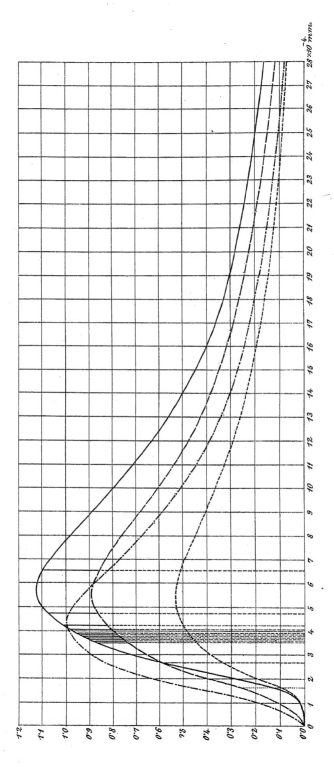




Tafel V.







Tafel VII.